Министерство здравоохранения Украины Центральный методический кабинет высшего образования Харьковский государственный медицинский университет

НЕВРОЛОГИЯ В СХЕМАХ И ТАБЛИЦАХ

под редакцией проф. Е.Г. Дубенко

Методические указания для студентов и врачей-интернов

издание пятое, дополненное

Неврология в схемах и таблицах: Руководство для студентов и врачей-интернов /под редакцией проф. Е.Г. Дубенко; МЗ Украины. ЦМК ВМО — Харьков: ХГМУ, 2000. — $86\ c$.

Утверждено Центральным методическим кабинетом высшего медицинского образования

Рецензенты: проф. В.Д. Деменко, проф. В.И. Тайцлин

Учебное издание НЕВРОЛОГИЯ В СХЕМАХ И ТАБЛИЦАХ Руководство для студентов-иностранцев и врачей-интернов (под редакцией проф. Е.Г. Дубенко)

ПРЕДИСЛОВИЕ

Клиническая неврология занимает одно из ведущих мест в современной медицине. Ее бурное развитие, интеграция с другими клиническими дисциплинами, дифференциация на множество самостоятельных научных направлений, сделали эту науку основополагающей в образовании врача любой специальности и значительно расширили ее границы. Большой объем неврологической науки требует умения выделить наиболее важные ее положения. Это задание и легло в основу подготовки и создания данного методического руководства.

Настоящее методическое руководство не ставит задачей заменить учебную и научную литературу, а лишь помогает врачу сориентироваться в широком круге неврологической патологии, выделить наиболее существенную информацию. Работа состоит из таблиц, обобщающих все разделы общей неврологии, а также наиболее частые заболевания нервной системы с позиций их современной трактовки.

В создании и подготовке руководства приняли участие: проф. Е.Г. Дубенко, проф. И.А. Григорова, д.м.н. О.Г. Морозова, д.м.н. Н.П. Волошина, проф. В.В. Бобин, доц. А.Я. Браславец, доц. В.И. Сало, доц. А.Р. Ескин, асс. Л.В. Тихонова, асс. О.И. Каук, асс. К.А. Лещенко, асс. Е.Л. Товажнянская, асс. О.М. Короленко, сотрудники кафедры: О.А. Тесленко, И.В. Феклина, Ю.А. Сердюк, Е.П. Завальная, И.С. Кубрак, К.Б. Возницына и А.Б. Михайлов

АНАТОМИЯ КОРТИКО-МУСКУЛЯРНОГО ПУТИ

Импульсы произвольных движений идут по двухнейронному кортико-мускулярному пути, состоящему из центрального и периферического двигательного нейрона.

1-й централь	ный нейрон
Кортико-спинальный путь	Кортико-нуклеарный (пирамидный) путь
Начинается в верхних и средних отделах передней центральной извилины (клетки Беца)	Начинается в нижних отделах прецентральной извилины (клетки Беца)
Формирует передние 2/3 заднего бедра внутренней капсулы	Формирует колено внутренней капсулы
Пройдя по длиннику ствола мозга, в продолговатом мозге 80-85% волокон пирамидного пути переходят на противоположную сторону (перекрест пирамид)	В стволе мозга аксоны 1-го нейрона подходят к двигательным ядрам черепно-мозговых нервов на своей и противо- положной сторонах (кроме нижней части ядра VII и ядра XII пар ЧМН, которые иннервируются только с противопо- ложной стороны)
Далее аксоны 1-го нейрона идут в боковых столбах спинного мозга посегментарно заканчиваются на клетках переднего рога. Неперекрещенная часть волокон (15-20%) проходит по своей стороне в передних столбах спинного мозга и заканчивается на двигательных клетках переднего рога	
Периферически	ий (2-й) нейрон
Начало периферического нейрона- передние рога спинного мозга (двигательные клетки)	Двигательные ядра черепно-мозговых нервов (III, IV, V, VI, VII, IX, X, XI, XII пары ЧМН)
Передние корешки, общий корешок, нервные сплетения Периферические нервы Мышцы	Глазодвигательные, жевательные, мимические мышцы, мышцы глотки, гортани и языка

НАРУШЕНИЕ ПРОИЗВОЛЬНЫХ ДВИЖЕНИЙ (ПРИ ПОРАЖЕНИИ КОРКОВО-МЬШЕЧНОГО ПУТИ)

ПАРАЛИЧИ, ПАРЕЗЫ

Вид паралича	Центральный (спастический)	Периферический (атрофический)
Когда бывает	При поражении 1-го, т.е. центрального ней- рона (корково-спинального пути)	При поражении 2-го, т.е. периферического нейрона (передний рог, корешок, сплетения, нервы)
Патогенез	Выключение тормозных влияний вышерасположенных отделов на спинной мозг, проявление спинального автоматизма	Нарушение целостности спинальных рефлекторных ДУГ
Признаки (симптомы) параличей	Спастическая гипертония мышц Гиперрефлексия глубоких рефлексов Снижение или исчезновение кожных брюшных и подошвенных рефлексов Патологические рефлексы Защитные рефлексы Клонусы Патологические синкинезии	Гипо (а-)трофия мышц Гипотония мышц Гипо (а-)рефлексия Реакция перерождения (изменение элект- ровозбудимости мышц) Фасцикулярные подергивания

9

ТОПИЧЕСКАЯ ДИАГНОСТИКИ НАРУШЕНИЙ ПРОИЗВОЛЬНЫХ ДВИЖЕНИЙ

(Синдромы поражения корково-мускулярного пути на различных уровнях)

Уровни поражения		Синдромы двигательных нарушений:		
Передняя центральная извилина коры головного мозга		1. Синдром выпадения функции: центральный монопарез на противоположно очагу стороне 2. Синдром раздражения: джексоновская моторная эпилепсия		
Внутренняя капсула		Центральный гемипарез или гемиплегия с центральным парезом лицевого и подъязычного нервов на противоположной очагу стороне		
Ствол голов		Альтернирующие (перекрестные) параличи: поражения черепного нерва на стороне очага и центральный гемипарез на противоположной очагу стороне		
	Выше шейного утол- щения (С ₁ -С ₄)	Центральный тетрапарез со сфинктерными расстройствами		
Спинной мозг	Шейное утолщение (C ₅ -Th ₁)	Смешанный тетрапарез: в руках -периферический, в ногах - центральный со сфинктерными расстройствами		
(весь попе-	Грудной отдел	Нижний центральный парапарез со сфинктерными расстройствами		
речник)	Поясничное утолщение (L_2-S_1)	Нижний периферический парапарез со сфинктерными расстройствами		
TEAL	Эпиконус	Сфинктерные расстройства		
Спинной мозг — грудной отдел (половина поперечника)		Синдром Броун-Секара: двигательные нарушения и нарушения глубокой чув- ствительности на стороне очага, расстройства поверхностной чувствительности на противоположной стороне (по проводниковому типу)		
Передний рог спинного мозга.		Сегментарные периферические параличи с фасцикулярными подергиваниями на стороне очага и без расстройств чувствительности		
Передний корешок		Сегментарные периферические параличи на стороне очага, без расстройств чувствительности ,могут быть фасцикулярные подергиваниями		
Периферический нерв		Периферические параличи с расстройством чувствительности в зоне иннервации данного нерва		

ЭКСТРАПИРАМИДНАЯ СИСТЕМА И ЕЕ ПАТОЛОГИЯ

(нарушение непроизвольных движений)

Эволюционые образования	Неостриатум	Палеостриатум		
Структурные образования	Хвостатое ядро Скорлупа Миндалевидное тело Ограда	Бледный шар З. Черная субстанция Красное ядро А также: а) люисово тело (эпиталамус) б) верхние отделы ретикулярной формации в) четверохолмие г) ядро Даршкевича д) голубое пятно е) вестибулярные ядра ж) нижняя олива		
Патогенез	Дисфункция дофаминергических, серотонинергических и других нейротрансмиттерных систем	Уменьшение количества дофамина в нигростриарных ней- ронах, уменьшение чувствительности дофаминовых рецепто- ров, повышение активности холинергической хвостатого ядра		
Синдромы пора- жения	Гиперкинетический, гипо- или дистонический синдром Гиперкинезы: - атетоз - хорея - гемибаллизм - тики - синдромы мышечных дистоний (см. отдельный раздел)	Гипокинетический, гипертоничекий (синдром паркинсонизма): 1. Гипокинезия 2. Ригидность мышц 3. Статический тремор 4. Постуральная неустойчивость		

CC

мозжечок и его патология

Мозжечок - орган равновесия, координации и поддержания мышечного тонуса

Структурные образования	червь (филогенетически более древняя часть)	полушария мозжечка (филогенетически более молодые)	ядра - зубчатое - шаровидное - пробковидное	
регулирует	преимущественно статику	преимущественно координацию	- ядро шатра (расположены в белом веществе полуша- рий)	
Связи мозжечка с различными отделами нервной системы	нижние ножки (веревчатые тела) - к продолговатому мозгу: гомо- латеральные афферентные, свя- зывают мозжечок с одноименной половиной тела пути: - задний спинно-мозжечковый (Флексига) - вестибуло-мозжечковый - оливо-мозжечковый - ретикуло-мозжечковый	средние ножки - к варолиевому мосту: связывают мозжечок с корой головного мозга, преимущественно лобной доли, афферентные гетеролатеральные (связь с противоположным полупарием головного мозга)	верхние ножки - к стволу мозга: связывают мозжечок с подкорково-стволовыми образованиями; гетеролатеральные, эфферентные. Волокна идут к контрлатеральным: - красному ядру - ядрам таламуса - ретикулярной формации ствола. Афферентный путь - передний спинно-мозжечковый тракт (Говерса): гомолатеральная связь	
Синдромы пора- жения	статическая атаксия (при выпол- нении пробы Ромберга отклоне- ние в сторону очага поражения)	- динамическая атаксия (н мимопопадание при выпо проб)	парушение походки, интенционный тремор и однении пальце-носовой и коленно-пяточной педленная, по слогам, отрывистая)	

9

ВИДЫ АТАКСИЙ

Сенситивная	Мозжечковая		
При поражении задних столбов спинного мозга (заднестолбовая), множественном поражении периферических нервов (полиневритическая). зрительного бугра (таламическая) - появление "штампующей походки" в результате нарушения мышечно-суставного чувства - усиление симптоматики при отсутствии зрительного контроля	При поражении мозжечка и его путей (статическая и динамическая): - в позе Ромберга отклонение или падение в сторону поражения - "мозжечковая походка" - нистагм - скандированная речь - интенционный тремор - мышечная гипотония - дисметрия - относительно малое влияние контроля зрения на выраженность симптомов		
Вестибулярная	Корковая		
При поражении вестибулярного анализатора и ядер VIII пары ЧМН - появление системного головокружения - горизонтальный нистагм - тошнота, рвота - парасимпатические реакции - усиление симптоматики при резких движениях головы - повышенная возбудимость вестибулярного аппарата - нарушение слуха	При поражении лобной, затылочной, теменной долей и корково-мозжечковых путей - в позе Ромберга отклонение или падение в сторону, противоположную очагу - неустойчивость при ходьбе, особенно на поворотах, с отклонением в противоположную очагу сторону - изменение психики, хватательный рефлекс - нарушение обоняния при поражении височной доли - гомонимная гемианопсия, слуховые и обонятельные галлюцинации (височно-затылочная область)		

АНАТОМИЯ ПУТЕЙ ЧУВСТВИТЕЛЬНОСТИ

Импульсы чувствительности идут от экстеро- и проприорецепторов по трехнейронным путям поверхностной и глубокой чувствительности

Пути поверхностной чувствительности	Пути глубокой чувствительности
1-й нейрон - спинномозговые ганглии (биполярные клетки). Дендриты образуют периферические нервы , идут к экстерорецепторам; аксоны - задние корешки, идут к задним рогам	1-й нейрон - спинномозговые ганглии (биполярные клетки). Дендриты образуют периферические нервы, идут к проприорецепторам. Аксоны направляются в задние столбы, образуя задние корешки, пути Голля и Бурдаха, которые в соответсвие с законом эксцентрического расположения длинных путей проводат импульсы от нижней части тела до уровня Th _{vi} -тонким пучком, а дальше - клиновидным.
2-й нейрон - задние рога спинного мозга. Далее через белую спайку аксоны косо, на 2-3 сегмента выше, переходят на противоположную сторону и идут в составе боковых столбов (спинно-таламический путь: передний - проведение болевой и температурной чувствительности, боковой - тактильной). Проходят ствол мозга, входят в состав медиальной петли	2-й нейрон - ядра Голля и Бурдаха в продолговатом мозге. Далее ақсоны переходят на противоположную сторону, входят в состав медиальной петли
3-й нейрон - вентро-латеральное ядро таламуса. Далее аксоны проходят заднюю треть заднего бедра внутренней капсулы в составе таламокортикального пучка и в виде лучистости направляются в теменную долю и оканчиваются в верхних и средних отделах задней центральной извилины	3-й нейрон - вентро-латеральное ядро таламуса. Далее аксоны проходят заднюю треть заднего бедра внутренней капсулы и оканчиваются в верхних и средних отделах задней центральной извилины

НАРУШЕНИЕ ЧУВСТВИТЕЛЬНОСТИ ПРИ ПОРАЖЕНИИ ЧУВСТВИТЕЛЬНОГО АНАЛИЗАТОРА НА РАЗЛИЧНЫХ УРОВНЯХ

Синдромы поражения:	
Периферического нерва	Нарушение всех видов чувствительности в зоне иннервации, боль, парестезии
Межпозвоночного ганглия	Сегментарная анестезия; боль, герпетические высыпания на стороне поражения
Заднего корешка	Сегментарная анестезия, боль и симптомы натяжения на стороне поражения
Заднего рога	Сегментарно-диссоциированные нарушения чувствительности (нарушение болевой и температурной чувствительности при сохранении глубоких видов чувствительности)
Бокового столба спинного мозга	Анестезия поверхностных видов чувствительности на противоположной стороне на 1-2 сегмента ниже очага поражения
Заднего канатика	Проводниковые нарушения глубокой чувствительности; сенситивная атаксия на стороне очага
Медиальной петли ствола мозга	Гемианестезия, гемиатаксия на противоположной очагу стороне
Зрительного бугра	Гемианестезия, гемианопсия, гемиатаксия, таламические боли на противоположной очагу стороне
Внутренней капсулы	Гемианестезия, гемианопсия, гемиатаксия и гемиплегия на противоположной очагу стороне
Лучистого венца	В зависимости от размещения очага чаще моноанестезия на противоположной стороне
Задней центральной изви- лины (коры мозга)	Моноанестезии, при раздражении – чувствительная джексоновская эпилепсия на противоположной очагу стороне

виды чувствительности:

1. Поверхностная	2. Глубокая	3. Сложная
1.1 болевая	2.1 мышечно-суставная	3.1 дискриминационная
1.2 тактильная	2.2 вибрационная	3.2 стереогностическая
1.3 температурная (холодовая, тепловая)	2.3 чувство давления	3.3 двумерно-пространственная
1.5 Temperyphan (xonogodan, Temoban)	2.4 чувство массы	3.4 чувство локализации
	2.5 кинестезия	

Типы расстройства чувствительности:	Виды расстр	Виды расстройств чувствительности:		
1. Мононевритический 2. Полиневритический	1.Анестезия	2. Гипер-, гипестезия		
3. Корешковый	3. Гиперпатия 5. Полиестезия	 Парестезия Синестезия 		
4. Сегментарно – диссоциированный	7. Дизестезия	o. Cinicolosia		
5. Проводниковый		•		

І ПАРА – ОБОНЯТЕЛЬНЫЙ НЕРВ

Структурные образования	Основные составные части обонятельных путей	Симптомы поражения 1. Гомолатеральная гипосмия 2. Гомолатеральная аносмия 3. Гомолатеральная дизосмия 1. Гомолатеральная гипосмия 2. Гомолатеральная аносмия 3. Гомолатеральная дизосмия		
 Обонятельные рецепторы Биполярные клетки Обонятельные пути 	1-й нейрон (в слизистой оболочке носа)			
Обонятельная луковица Обонятельный тракт	2-й нейрон (на основании лобных долей)			
 Обонятельный треугольник Прозрачная перегородка Передняя продырявленная субстанция Пути под и над мозолистым телом, частично переходящие на противоположную сторону 	3-й нейрон (первичные подкорковые обоня- тельные центры)	1. Билатеральная гиперосмия 2. Билатеральная дизосмия		
 Гиппокамп Ункус Зубчатая извилина Аммонов рог 	Корковый обонятельный центр (височные доли мозга)	1. Обонятельные галлюцинации (синдром раздражении) 2. Обонятельная агнозия (синдром выпадения)		

II ПАРА - ЗРИТЕЛЬНЫЙ НЕРВ

ОТДЕЛЫ:

- Периферический: палочки и колбочки ►биполярные клетки ►ганглиозные клетки ►собственно нерв
 хиазма ► зрительный тракт
- 2. Центральный: латеральные коленчатые тела, верхние бугры четверохолмия, подушка зрительного бугра ▶ пучок Грасолье (зрительная лучистость) ▶ шпорная борозда затылочной доли (корковый анализатор)

Уровни пора- жения	Нерв	Хиазма	Тракт	Зрительный бугор	Внутренняя капсула	Пучок Грасио- лье	Кора за- тылоч- ной доли
Симптомы поражения	амавроз амблиопия прямая зрачковая арефлексия атрофия соска зрительного нерва	битемпоральная или биназальная гемианопсия утрачена гемианоптическая реакция зрачка асимметрия дефектов поля зрения атрофия соска зрительного нерва	контралатеральная гомонимная гемианоп- сия утрачена гемианоптическая реакция зрачка асимметрия дефектов поля зрения атрофия соска зрительного нерва	контралатеральная гомонимная Гемианопсия Гемиатаксия Гемианестезия Гемигиперпатия Таламическая рука	контралатер. гомонимная гемианопсия Гемиплегия Гемианестезия поражение VII и XII ЧМН по централь- ному типу поза Вернике-Манна	квадрантная гемианопсия симметрия дефектов поля зрения отрицательная скотома сложные галлюцинации	квадрантная гемианопсия простые зрительные галлоцинации (фотопсии) зрительная агнозия

7	=
٤	л

	Расположены на уровне верхних бугорков четверохолмия на дне сильвиева водопровода (верхний ствол — ножки мозга)			
Ядра	Двигательные Парасимп		тические	
		Якубовича-Эдингера - Вестфаля	Перлиа	
Иннервируемые мышцы	Поднимающая верхнее веко Верхняя прямая Нижняя прямая Медиальная прямая Нижняя косая	Суживающая зрачок	Ресничная	
Симптомы поражения	Птоз Отсутствие произвольных движений глазного яблока кверху, кнутри и книзу Расходящееся косоглазие Диплопия	Мидриаз Отсутствие реакции зрачка на свет	Паралич аккомо- дации	
Поражение ядер нерва (мозгового ствола)		гательного нерва на стороне оча отивоположной очагу стороне бера)	га	

ГЛАЗОДВИГАТЕЛЬНЫЕ НЕРВЫ

	IV пара — блоковый нерв (двигательный)	VI пара – отводящий нерв (двигательный)
Ядра	Расположены на уровне нижних бугорков четверохолмия (ножки мозга)	Расположены на дне ромбовидной ямки в дорсальном отделе варолиевого моста
Иннервируемые мышцы	Верхняя косая	Латеральная прямая
Синдромы поражения нерва	Сходящееся косоглазие Двоение при взгляде вниз	Сходящееся косоглазие Отсутствие произвольных движений при взгляде кнаружи Двоение при взгляде вдаль
Поражение ядер (мозгового ствола)		Признаки поражения нерва на стороне очага Центральный гемипарез на противоположной очагу стороне (синдром Фовилля)

9

Ветви нерва и зоны их иннервации	I — глазной нерв; иннервирует кожу лба, верхнего века, переднюю волосистую часть головы, внутренний угол глаза, спинку носа, конъюнктиву и роговицу глаза, твердую мозговую оболочку	II - верхнечелюстной нерв; иннервирует область верхней челюсти, в том числе зубы, крыло носа, нижнее веко, верхнюю губу, слизистую оболочку носа, мягкого и твердого неба, миндалины, твердую мозговую оболочку	III - нижнечелюстной нерв, смешанная ветвь; чувствительные волокна иннервируют кожу нижней челюсти, нижнюю губу, переднюю часть ушной раковины, слухового прохода, слизистую щеки, нижней челюсти, в т.ч. зубы, слизистую оболочку языка (передние 2\3), твердую мозговую оболочку Двигательные волокна иннервируют жевательные мышцы (височная, жевательная, латеральная и медиальная крыловидные), мышцы дна полости рта (челюстно-подъязычную и переднее брюшко двубрющной мышцы)
Место вхо- да - выхода из черепа	Верхняя глазничная щель- надглазничная вырезка	Круглое отверстие - подглазничный канал	Овальное отверстие – подбородочное отверстие
I нейрон	Тройничный узел: расположен тройничного вдавления на пере	н в тройничной полости (ра едней поверхности пирамид	асщепление твердой мозговой оболочки в области ы височной кости)
II нейрон	мозгового пути (глуоокая чу ность) Двигательное ядро тройнично	вствительность), ядро мос го нерва есекают среднюю линию ((поверхностная чувствительность), ядра среднета тройничного нерва (тактильная чувствитель- lemniskus trigeminalis), соединяясь с медиальной врительного бугра
II нейрон	Вентро-латеральное ядро тала	муса. Волокна третьего ней	рона проходят через заднюю часть заднего бедра дней центральной извилины (теменная доля)

ПРИЗНАКИ ПОРАЖЕНИЯ ТРОЙНИЧНОГО НЕРВА

П	1 **
Поражение ветвей тройничного нерва	Нарушение всех видов чувствительности в зоне иннервации соответствующих ветвей Обычно сильные приступообразные стреляющие боли в зоне иннервации вовлеченной ветви ,боль в точке выхода пораженной ветви Снижение корнеального, надбровного рефлексов
	При поражении двигательной порции - периферический парез жевательных мышц на стороне очага поражения
Поражение тройничного узла	Приступообразные боли "стреляющего" характера на всей половине лица на стороне поражения
	Нарушение всех видов чувствительности на всей половине лица на стороне поражения
	Боль в точках выхода ветвей тройничного нерва на пораженной стороне
	Снижение корнеального, надбровного рефлексов
	Герпетические высыпания в зоне иннервации пораженного тройничного узла
Поражение чувствительных ядер тройничного нерва	Ядра спинномозгового пути — вызывает диссоциированный тип нарушения поверхностной чувствительности на стороне поражения в виде скобок, а ядра среднемозгового - выпадение глубокой, ядра моста тройничного нерва - вызывает снижение тактильной чувствительности на всей половине лица на стороне поражения
Поражение зрительного бугра	Гемигипестезия всех видов чувствительности на противоположной очагу стороне туловища и на лице Таламические боли половины лица и туловища на противоположной очагу стороне
Поражение и раздражение коры (нижнего отдела задней центральной извилины)	Сенсорная джексоновская эпилепсия на стороне, противоположной очагу Локальные зоны ан- или гипестезии на стороне, противоположной очагу

НЕВРАЛГИЯ ТРОЙНИЧНОГО НЕРВА (невропатия)

Этиология	Атеросклероз сосудов головного мозга, гипертоническая болезнь, сужение костных каналов, через которые проходит нерв, заболевания зубочелюстной системы, придаточных пазух носа, демиелинизирующие, инфекционные заболевания, расстройства обмена веществ, заболевания внутренних органов
Патогенез	Механизм развития по типу мультинейронального рефлекса с вовлечением в результате длительной патологической импульсации с периферии как специфических, так и неспецифических структур мозгового ствола, подкорковых образований
Клинические формы	- первичная (эссенциальная) - вторичная
Патоморфология	Сопровождается дегенеративно-дистрофическими процессами соответствующих ветвей тройничного нерва, которым подвергаются волокна различного характера, но в большинстве случаев это волокна мелкого калибра
Дифференциальный диагноз	Глаукома, отраженные боли при заболеваниях внутренних органов, др. прозопалгии
Лечение	Антиконвульсанты (финлепсин, тегретол), анальгетики, транквилизаторы, десенсебилизирующие (перитол, димедрол, супрастин), метаболические препараты, рефлексотерапия, акупунктура, лазеро-терапия, СВЧ-терапия, физио-терапевтические процедуры, хирургическое лечение

VII ПАРА – ЛИЦЕВОЙ НЕРВ

(рассматривается вместе с XIII парой - промежуточным нервом, п. Wrisbergi)

I нейрон	Клетки Беца нижней части передней центральной извилины		
Пути Корковоядерные			
II нейрон	Ядра на дне ромбовидной ямки — покрышка варолиева моста: Верхняя часть двигательного ядра получает корковую иннервацию с двух сторон, нижняя часть двигательного ядра — только с противоположной стороны Секреторные парасимпатические ядра, общие с IX и X парами (п.tractus solitarii, n. salivatorius superior) Скопление парасимпатических клеток (иннервация слёзной железы)		
Составные ветви нерва и иннервируемые структуры	Большой каменистый нерв — слезная железа Стременной нерв — мышца стремечка Барабанная струна — вкусовые луковицы на передних 2/3 языка; парасимпатические слюноотделительные волокна подчелюстной и подъязычных желез Собственно лицевой нерв — мимические мышцы лица, за исключением мышцы, под- нимающей верхнее веко (верхняя часть ядра получает корковую иннервацию с двух сторон, а нижняя часть - только с противоположной)		

ПРИЗНАКИ ПОРАЖЕНИЯ ЛИЦЕВОГО НЕРВА

Вид паралича, пареза		Периферичес	еский Центральный		альный
Пораженные структуры Симптомы	лицевой нерв в канале	мосто-мозжеч- ковый угол	мозговой ствол (ядро лицевого нерва)	внутренняя капсула	передняя центральная извилина (нижние отделы)
поражения	Парез всей половины мимических мышц Сухость глаза Гиперакузия Нарушение вкуса на передних 2/3 языка	Парез всей половины мимических мышц на стороне очага Нарушение слуха на стороне очага Нарушение чувствительности половины лица и прозопалгии на стороне очага	1.Синдром Мийара-Гублера: парез всей половины мимических мышц на стороне очага, центральный гемипарез на противоположной стороне 2.Синдром Фовилля: парез всей половины мимических мышц и сходящееся косоглазие на стороне очага, центральный гемипарез на противоположной стороне	Парез нижней мимической мускулатуры и гемипарез на противоположной очагу стороне	Парез нижней части мимических мышц на противоположной очагу стороне

N

VIII ПАРА ЧЕРЕПНЫХ НЕРВОВ ПРЕДДВЕРНО-УЛИТКОВЫЙ НЕРВ

	Улитковый (кохлеарный)		Преддверный (вестибулярный)
I нейрон	Слуховые рецепторы - волосковые клетки кортиева органа Спиральный узел (в улитке лабиринта)	I нейрон	Вестибулярные рецепторы в лабиринте (в ампулах полукружных каналов и двух перепончатых мешочках) Вестибулярный узел (во внутреннем слуховом проходе)
Пути	Собственно кохлеарный нерв во внутрен- нем слуховом проходе и корешок кохле- арного нерва в мосто-мозжечковом углу	Пути	Собственно вестибулярный нерв (во внутреннем слуховом проходе) Корешок вестибулярного нерва (мостомозжечковый угол)
II нейрон	Улитковые ядра варолиева моста - вентральное и дорсальное	II нейрон	Ядра варолиева моста: латеральное, медиальное, верхнее, нижнее
III нейрон (первичные подкорковые слуховые центры)	Нижние бугры четверохолмия Медиальное коленчатое тело Корковые слуховые центры (средняя часть верхней височной извилины своего и противоположного полушарий большого мозга - двусторонняя корковая связь)	Связи вестибулярных ядер	Со спинным мозгом С мозжечком С ядрами глазодвигательных нервов С дорсальным ядром блуждающего нерва С ретикулярной формацией С образованиями экстрапирамидной системы С корой больших полушарий мозга
Симптомы поражения	Анакузия Гипоакузия Гиперакузия Слуховые галлюцинации при раздражении корковых центров Слуховая агнозия при поражении корковых слуховых центров	Симптомы поражения	Вестибулярный синдром (головокружение, нистагм, расстройство равновесия и координации движения, вегетативные нарушения, тошнога, рвота и др.)

ЧЕРЕПНО-МОЗГОВЫЕ НЕРВЫ ПРОДОЛГОВАТОГО МОЗГА

g.	IX пара – языкоглоточный нерв (смешанный)	X пара – блуждающий нерв (смешанный)	XI пара – добавоч- ный нерв (двига- тельный)	XII пара – подъя- зычный нерв (дви- гательный)
Ядра		Находятся в покрышке продо	олговатого мозга	
	Длинное двигательное ядро (общее с X) Ядро общей чувствительности (общее с X) Вкусовое ядро одиночного пути Нижнее слюноотделительное ядро	Двигательное двойное ядро (общее с IX) Чувствительное (общее с IX) Висцеральное (парасимпатическое) Ядро одиночного пути	Двигательное ядро добавочного нерва	Двигательное ядро
Иннерви- руемые структуры	Мышцы глотки Вкус на задней трети язы- ка Секреция слюнной железы	Мышцы глотки, гортани, голосовых связок Чувствительность твердой мозговой оболочки, задней черепной ямки, наружного слухового прохода и задней поверхности ушной раковины. Внутренние органы.	Грудино- ключично- сосцевидная, верх- няя часть трапе- циевидной мышц	Подбородочно- язычная, подъя- зычно-язычная, продольная шилоя- зычная, поперечная мышца языка

СИМПТОМЫ ПОРАЖЕНИЯ ЧЕРЕПНО-МОЗГОВЫХ НЕРВОВ ПРОДОЛГОВАТОГО МОЗГА

	IX пара – языко- глоточный нерв (смешанный)	X пара – блуждающий нерв (смешанный)	XI пара – доба- вочный нерв (двигательный)	XII пара – подъязычный нерв (двигательный)
Симптомы поражения нерва .	Анестезия слизи- стой верхней части глотки Дисфагия, наруше- ние вкуса Сухость во рту	При одностороннем поражении: - свисает мягкое небо на стороне поражения - снижен глоточный рефлекс - дисфония При двустороннем поражении: - паралич мягкого неба - афония - дисфагия При раздражении нерва: брадикардия, усиление перистальтики и т.д.	Атрофия иннервируемых мышц, ведущая к асимметрии плечевого пояса, и затруднение поворота головы в здоровую сторону	1. При одностороннем поражении: - атрофия мышц половины языка - фибриллярные подергивания - язык «показывает» на очаг - "географический" язык 2. При двустороннем поражении: - глоссоплегия - дизартрия - дисфагия 3. Альтернирующий синдром Джексона: гомолатеральный парез парез XII с контралате- ральным гемипарезом
Симптоматика поражения ядер продол- говатого мозга	бульбарный синдром дизартрия, дисфагия риллярные подергив	і: , дисфония, парез мягкого не	ба, выливание жидк	ой пищи через нос, атрофии и фиб-
Симптомати- ка поражения корково- ядерного пути	псевдобульбарный со дизартрия, дисфагия есть патологические		офий и фибрилляры изма, насильственны	ных подергиваний мышц языка, но ій смех и плач

Анато- мия Надсегментарная ВНС	Сегментарная ВНС		
Нарушени е функции	гипоталамус, поясная извилина, гиппокамп, миндалевидный комплекс, ретикулярная формация Синдром вегетативной дистонии: Типы течения: 1. Перманентный а вегетативно-сосудистая дистония б. нейрогастральная дистония в. гипервентиляционный синдром а нарушение терморегуляции б. сочетанные проявления 2. Пароксизмальный а симпато-адреналовые кризы в. смешанные кризы в. смешанные кризы гипоталамический синдром а пароксизмальные нарушения бодрствования б. нейроэндокринный с-м	Симпатическая Нейроны боковых рогов $C_8 - L_2$ Паравертебральные или превертебральные узлы и сплетения Поражение периферического нерва а. вегетативно-трофические нарушения иннервации б. вегетативно-вазомоторные нарушения (иннервации) в. симпаталгии в зоне иннервации Полинейропатии: а. вегетативно-трофические нарушения в д б. вегетативно-вазомоторные нарушения в д б. вегетативно-вазомоторные нарушения в в. симпаталгии в дистальных отделах Вегетативные ганглии и сплетения: симпата	Парасимпатическая Ядра черепных нервов (III, VII, IX, X) Нейроны боковых рогов сакральных сегментов Превертебральные и интрамуральные ганглии или сплетения в зоне иннервации (сухость кожи, ломкость (отёчность, синюшность, мраморность в зоне дистальных отделах конечностей в дистальных отделах конечностей отделии рофические нарушения в соответствующих й иннервации глаза (С8 - Th1):), ы ч.м.н.:

СИНДРОМЫ ПОРАЖЕНИЯ РАЗЛИЧНЫХ ОТДЕЛОВ КОРЫ ГОЛОВНОГО МОЗГА

Синдромы раздражения		Синдромы выпадения	
Моторная Джексоновская эпилепсия (передняя центральная извилина)	Лобные доли	Моторная афазия, монопарезы, монопараличи (передняя центральная извилина); лобная атаксия, аграфия, нарушения поведения, хватательный феномен (рефлекс Янишевского), паралич взора, анозогнозия	
Слуховые и обонятельные галлюци- нации, сложные зрительные галлю- цинации (метаморфопсии)	Височные доли	Сенсорная афазия, алексия, амнестическая афазия, агнозии (обонятельная, слуховая, вкусовая) на противоположной стороне	
Сенсорная Джексоновская эпилепсия (задняя центральная извилина)	Теменные доли	Гипо- или анестезия по моно типу, астереог- нозия, алексия, апраксия, акалькулия	
Простые зрительные галлюцинации (фотопсии)	Затылочные доли	Зрительная агнозия, гомонимная квадрант- ная анопсия, агнозия цвета	
Особеннос	ти семиотики межполуц	парных асимметрий	
Левое полушарие	Нарушение логического, речевого мышления		
Правое полушарие	Нарушение эмоционально-творческой деятельности и конструктивно-творческого мышления		

ОСНОВНЫЕ ТОПИЧЕСКИЕ НЕВРОЛОГИЧЕСКИЕ СИНДРОМЫ

	Невритический
U	Полиневритический
При заболеваниях периферической нервной системы	Плекситный
	Радикулярный
	Сегментарно-диссоциированный (заднероговой)
	Переднероговый
	Боковых рогов
	Передней серой спайки
При заболеваниях спинного мозга	Проводниковый заднестолбовой
-	Проводниковый бокового столба
	Проводниковый комбинированный
	Половины поперечника (синдром Броун-Секара)
	Полного поперечника
	1. Стволовой:
	- бульбарный
	- альтернирующий
	2. Псевдобульбарный
	3. Таламический
	4. Гипоталамический
	5. Стрио – паллидарный
Harris and a management of a m	6. Внутренней капсулы
При заболеваниях головного мозга и оболочек	7. Корковый:
	- лобный
	- теменной
	- височный
	- затылочный
	- комбинированный
	8. Менингеальный
	9. Гипо- и гипертензионные

7

СХЕМА ИССЛЕДОВАНИЯ БОЛЬНОГО У ВРАЧА-НЕВРОПАТОЛОГА

Опрос	Паспортные данные Жалобы больного Анамнез болезни			
Объективное исследование Дополни-	внешний вид больного конституция кожные покровы костно-суставная система мышечная система органы дыхания сердечно-сосудистая система пищеварительная система мочеполовая система зндокринно-обменная система	Неврологический статус: 1. состояние сознания 2. черепно-мозговые нервы 3. чувствительность 4. система непроизвольных движений 5. система произвольных движений 6. координация и статика 7. вегетативная система 8. высшая нервная деятельность 9. психика		
сельные исследования сезюме невроло	транскраниальная ультрасонодопплерография; ре ядерномагнитно-резонансная компьютерная том графия, миелография, офтальмоскопия	е, иммунологические исследования, биопсия мышц совазография, эхо-энцефалография; электромиография, ентгенография черепа и позвоночника, рентгеновская и ография, позитронно-эмиссионная томография, ангио-		

Дифференциальная диагностика

Топический диагноз

Предположительный клинический диагноз

Окончательный клинический диагноз

Методы профилактики и диспансеризации

Оценка трудоспособности

Заполнение медицинской документации

п		ò		
ч	ı,	۹	J	
4	7	ė	۹	

Этиология	 острые и хронические сосудистые заболевания головного мозга заболевания вегетативной нервной системы (вегетативные дистонии) неврозы заболевания периферических вегетативных образований общие инфекционные заболевания и инфекционные заболевания головного мозга, оболочек, а также глаз, ЛОР-органов 				
Механизмы го-	 травмы головы опухоли головного мозга дисметаболические нарушения и гипоксия головного мозга ний приём некоторых препаратов (нитраты, антагонисты кальци тивы и др.), длительный приём аналгетиков 	я, антибистики, оральные контрацеп-			
ловной боли:	Главные клинические симптомы	Принципы лечения			
1.Сосудистый - венозный	Ощущение тяжелой, "несвежей" головы утром или после длительного пребывания в горизонтальном положении. Уменьшение боли после активных движений мышц плечевого пояса. Отек век, иногда лица утром	Венотонизирующие препараты			
- вазомоторный	Пульсирующая головная боль	Антагонисты кальция, препараты эрготамина,			
- ишемически- гипоксический	Давящая или ломящая тупая головная боль	Антиагреганты (аспирин, курантил тиклид) Препараты, воздействующие на микроциркуляцию (трентал, никотиновая кислота)			

МИГРЕНЬ

Мигрень	(от греч. гемикрания) – пароксизманичая боли в стисх				
	(от греч. гемикрания) – пароксизмальная боль в одной половине головы (в области виска или затылка) сопровождающаяся рвотой				
Этиология	1. Наследственно-конституциональные факторы (наследуются особенности вегетативно-гуморального				
	трогулирования и реагирования на факторы внешней спелы				
	2. Факторы, проводирующие дебют заболевания: эмодиональные, эндокринные, токсические, аддержива				
	ские, связанные с присмом пищи, оогатои тирамином				
Патогенез	1. Нейрогенные механизмы (генерализованное нарушение центральной разомоторной регулдими в получение				
	тате адренергической недостаточности)				
	2. Гуморальные механизмы (связанные с изменением содержания вазоактивных веществ: серотонина, ти-				
	гранны, гногалина, орадикинина, простагландинов, эстрогенов и других)				
**	 1 ригеминально-васкулярная теория 				
Клиника	1. Мигрень без ауры (простая) — односторонняя боль глазнично-лобно-височной локализации пульсирую-				
	щего характера, сопровождающаяся тошнотой и рвотой, длительностью от олного до нескольких часов				
	или днеи.				
	2. Мигрень с аурой (ассоциированная) - головная боль, сочетающаяся с очаговыми неврологическими				
	симптомами в зависимости от клинической формы:				
	- офтальмическая (классическая) - офтальмоплегическая				
Transco	- гемиплегическая - базилярная				
Диагнос-	Диагноз ставится на основании сочетания клинических признаков:				
тика `	- пароксизмальное течение				
	 односторонняя локализация цефалгии 				
	 пульсирущий характер головной боли 				
	 полный регресс очаговой симптоматики (при ассоциированной форме) 				
	- удовлетворительное самочувствие в межприступный периол				
	 отсутствие очагов при КТ-, ЯМР- исследованиях 				
	- наличие хотя бы двух приступов в анамнезе для мигрени с аурой пяти приступов для мигрени без суть.				
	 наличие хотя бы одного из сопутствующих симптомов: тошнота, рвота, свето- и звукобоязнь 				

Дифферен- циальный диагноз	 с острыми нарушениями мозгового кровообращения, в т.ч. при разрыве аневризмы с объемным процессом с воспалительными заболеваниями ЛОР-органов с височным артериитом с невралгией тройничного нерва с глаукомой
Лечение	1. В период приступа
	 ацетилсалициловая кислота с кофеином
	 препараты эрготамина
	- антигистаминные препараты
	 седативные и антидепрессанты
	 агонисты серотониновых рецепторов (суматриптан)
	 дегидратационные препараты
	- кортикостероиды
	- антиконвульсанты
	2. В межприступный период лечение назначается при частых приступах (не реже 2-3 раз в месяц)
	- антагонисты серотонина
	 антагонисты кальция
	- антигистаминные препараты
	 блокаторы бета-адренорецепторов
	- антидепрессанты
	 диета с ограничением продуктов, содержащих тирамин (шоколад, цитрусовые, копчености, сыры) рефлексотерапия

Терапевтические и диагностические вмешательства на лик-

Усиление всех симптомов в вертикальном положении и

уменьшение лежа, при опускании головы

		ворной системе Ликворный свищ с ликвореей Нарушения водно-солевого обмена (частая рвота, диарея, форсированный диурез) Уменьшение продукции ликвора (после черепно-мозговой			
		травмы, на почве склероза сосудов хориоидального сплетения, вследствие вегетативной дизрегуляции) Артериальная гипотензия			
3	Субъективные данные	Головная боль, часто сжимающего характера Желание опустить голову вниз Тошнота или рвота Общая слабость			
	Клинические и инструментальные дан- ные	Оболочечные симптомы (иногда) Щадящее положение головы Тахикардия Пониженное давление при люмбальной пункции			

Этиопатогенетические факторы

34

СИНДРОМ ВНУТРИЧЕРЕПНОЙ ГИПЕРТЕНЗИИ

Этиопатогене- тические фак- торы		Реактивныі мозга	й отек	Затруднение во нозного оттока	-		личение дукции вора	Затруднение от тока ликвора и желудочковой системы мозга (окклюзионная гидроцефалия)	13
Субъективные данные	Головная боль (распир характера), болезненно движении глазными яб	юсть при перемене поло					ение (непостоя	н-	
Клинические данные	Поражение черепно-ме нервов (чаще VI пары)		Изменение пульса, дыхани другие висцеро-вегетативн нарушения				Расстройства сознания при выраженной гипертензии (п грессирующая загруженнос заторможенность, сопор, ког		тро- ть,
Данные инструментальных методов исследования	Расширение желудочко вого комплекса на Эхо ЭГ и при компьютерно томографии	Повы люмб	альной п	чная диссо-	- :	имах ч усилен вдавле остеог седла усилен рисунн	пороз турецког ние сосудисто	Застойные диски зри- го тельных нервов (при	

ПРЕХОДЯЩИЕ НАРУШЕНИЯ МОЗГОВОГО КРОВООБРАЩЕНИЯ

расстройства кровоснабжения мозга, при которых нарушения функции мозга претерпевают регресс в течение 24 часов

Этиология	Гипертоническая болезнь, атеросклероз сосудов головного мозга, васкулиты различной этиоло-
	гии, заболевания крови, аномалии мозговых сосудов(мальформации), патология сердца, шейный
	остеохондроз и др.
Патогенез	Спазм или парез мозговых сосудов (локальный или общий); ишемия и гипоксия мозговой ткани;
	изменения физико-химических свойств крови
Ведущие клиниче-	1. Транзиторные ишемические атаки.
ские	Симптоматика зависит от вовлечения сосудистого бассейна:
проявления	- система сонных артерий (контралатеральные моно-, гемипарезы, моно-, гемигипестезии, афа-
	зии, перекрестный оптико-пирамидный синдром, синдромы поражения коры головного мозга)
	- система позвоночных и базилярной артерии (вестибулярно-атактический, мозжечковый син-
	дром, зрительные нарушения, бульбарные расстройства, альтернирующие синдромы)
	2. Общие гипертонические кризы
	Общемозговые симптомы (головная боль, шум, звон в ушах, несистемное головокружение, оглу-
	шенность, вялость, вазомоторные реакции, психомоторное возбуждение), сочетаемые с локаль-
	ными симптомами, которые связаны с нарушением кровообращения в системах сонных, позво-
	ночных и базилярной артерий
Диагностика	Соматическое, неврологическое и офтальмологическое исследования, Ro-графия, РЭГ, ЭЭГ,
	ЭхоЭГ, ТКД; гемокоагулограмма и другие исследования
Дифференциальный	С вегетативно-сосудистыми кризами
диагноз	С надпочечниковыми кризами
	С солярными кризами
	С эпилептическими и неэпилептическими состояниями
	С гипертензионно-гидроцефальными кризами
Принципы лечения	Нормализация артериального давления, деятельности сердца, улучшение кровотока и метаболиз-
	ма мозга, антикоагулянты, нейро- и ангиопротекторы, симптоматические средства по показаниям

ОСТРЫЕ НАРУШЕНИЯ МОЗГОВОГО КРОВООБРАЩЕНИЯ (ИНСУЛЬТЫ)

сопровождающиеся стойкими нарушениями функции мозга

Этиология		оз, васкулиты, патология сердца (мерцательная аритмия, малии мозговых сосудов, травмы сосудов и оболочек ония
Патогенез	При геморрагиях: - разрыв стенки сосуда или аневризмы - повышенная проницаемость стенки сосуда - диапедез	При ишемии (инфаркте): - закупорка сосуда в результате тромбоза, эмболии, давления - вазоспазм или вазопарез
Классификация	Паренхиматозное – кровоизлияние в вещество мозга Субарахноидальное – кровоизлияние в подоболочечное пространство Субарахноидально-паренхиматозное (смещанное)	Тромботический – в результате тромбоза Эмболический - в результате эмболии атеро- склеротическими бляшками или тромботически- ми массами Нетромботический- в результате вазоспазма или вазо- пареза
Ведущие клинические проявления	Молодой и средний возраст; повышенное артериальное давление, симптомы артериальной гипертензии в соматическом статусе, развитие апоплектиформное; сознание может быть изменено как по типу угнетения, так и по продуктивному типу; выражены общемозговые и очаговые симптомы, горметонии; наблюдаются оболочечные симптомы, симптомы сдавления и дислокации мозга; ликвор может быть ксантохромный или геморрагический	Возраст пожилой, артериальное давление нормальное или повышено, в соматическом статусе симптомы атеросклеротического поражения, нарушения сердечного ритма; симптомы возникают постепенно или внезапно, сознание не нарушено, реже страдает кратковременно; очаговые симптомы превалируют над общемозговыми, оболочечных симптомов нет; симптомов дислокации нет или появляются медленно, спинномозговая жидкость не изменена
Диагностика		ое исследование, ликвородиагностика, рентгенография, ная томография, позитронно-эмиссионная томография, ие исследования по показаниям

77 1 1	продолжение такинцы			
Дифференциаль-	Дифференцировать характер инсульта, исключить кому соматического генеза, опухоль головного			
ная диагностика	мозга, острые нейроинфекции и инфекционные заболевания с тяжёлым течением			
Принципы лече-	Недифференцированное лечение (независимо от характера инсульта) предусматривает нормализацию АД,			
кин	сердечной деятельности, дыхания, борьбу с отеком мозга, гипертермией нарушениями волно-			
	электролитного баланса, нейропротекторы, вопросы питания, ухода.			
	Дифференцированное лечение. Наиболее эффективное лечение - в первые 4-6 часов после развившегося			
	инсульта, когда ещё не наступили необратимые изменения в нервных клетках ("терапевтическое окно").			
	При геморрагиях включает коагулянты, ангиопротекторы, при субарахноидальных кровоизлияниях-			
	антагонисты кальция (нимотоп), при инфарктах - тромболитики (в условиях ПИТ под строгим контролем			
	гемостаза в первые часы), антикоагулянты, антиагрегангы, антагонисты кальция. Оперативное лечение ге-			
	моррагических инсультов по строгим показаниям			

СОМАТОНЕВРОЛОГИЧЕСКИЕ СИНДРОМЫ

- 1	Ведущие механизмы развития	 Токсическое действие соматической патологии и связанное с ней нарушение обмена веществ в нервной ткани Гипоксия, связанная с недостаточным притоком кислорода и нарушением его метаболизма в мозге Патологические рефлекторные влияния из пораженных органов и тканей, которые вызывают нарушения ферментной и медиаторной деятельности нервной системы
	Неврологи- ческие синдромы	 астенический - при всех соматических заболеваниях вегетативной дистонии - при всех соматических заболеваниях полинейропатический - связанный с авитаминозом В₁ и дистрофией периферических нервов сосудистого генеза, встречается при сахарном диабете, заболевании печени, почек, ЖКТ нервно-мышечные нарушения: миопатический (при гипотиреозе, тиреотоксикозе) миастенический (при тиреотоксикозе) пароксизмальной миоплегии (при заболеваниях ЖКТ, сопровождающихся диареей, тиреотоксикоз) энцефалопатия (при заболеваниях сердечно-сосудистой системы, легких, печени, ЖКТ, патологии эндокринных органов)

37

КЛАССИФИКАЦИЯ ВЕРТЕБРОГЕННЫХ НЕВРОЛОГИЧЕСКИХ СИНДРОМОВ

А. На шейном уровне

- Рефлекторные синдромы:
 - 1. Цервикалгия
 - 2. Цервикокраниалгия (задний шейный симпатический синдром и др.)
 - 3. Цервикобрахиалгия и цервикоплексалгия с мышечно-тоническими, вегетативно-сосудистыми или нейродистрофическими проявлениями (синдромы: передней лестничной мышцы, плечелопаточного периартроза, плечо-кисть, эпикондилеза, стилоидоза, некоронарогенная кардиалгия и др.)
- II. Корешковые синдромы: дискогенное (вертеброгенное) поражение корешков («радикулит»)
- III. Спинальные синдромы (компрессия спинного мозга грыжей диска, остеофитом и др.)
- IV. Сосудистые корешково-спинальные синдромы (радикулоишемия, радикуломиелоишемия, миелоишемия).
- V. Синдром позвоночной артерии

Б. На грудном уровне

- I. Рефлекторые синдромы: торакалгия с мышечно-тоническими, вегетативно-висцеральными или нейродистрофическими проявлениями (синдромы лопаточно-реберный, передней грудной стенки, кардиалгии и др.)
- II. Корешковые синдромы: дискогенное (вертеброгенное) поражение корешков («радикулит»)
- III. Спинальные синдромы: 1) сосудистый, 2) компрессионный

В. На поясничном уровне

- І. Рефлекторные синдромы:
 - 1) Люмбаго («прострел»)
 - 2) Люмбалгия
- Люмбоишиалгия с мышечно-тоническими, вегетативно-сосудистыми или нейродистрофическими проявлениями (синдромы: грушевидной мышцы, периартроза тазобедренного или коленного суставов, кокцигодинии, ахиллодинии и др.)
- II. Корешковые синдромы: дискогенное (вертеброгенное) поражение корешков («радикулит»), включая синдром конского хвоста
- III. Сосудистые корешково-спинальные синдромы:
 - 1. радикулоишемия;
 - 2. радикуломиелоищемия;
 - 3. миелоишемия (преходящая или стойкая)

ä

НЕВРОЛОГИЧЕСКИЕ СИНДРОМЫ ВЕРТЕБРАЛЬНОГО ОСТЕОХОНДРОЗА

	Компрессион	ные синдромы			Рефлекторн	ые синдромы	
Механизм возникновения Клинические прояв-	Компрессия корешка - парестезии или стреляющие боли по ходу корешка	Компрессия корешково- спинальных артерий - боли, часто без симпто- мов выпадения чувстви-	Компрессия спинного мозга - нарастающие двигательные нарушения (па-	Синдромы передней лестничной, малой грудной, грушевидной и др. мышц - болезненность и локальное мышечное напряжение	Плечелопа- точный пе- риартроз, эпи- кондилез и стилоидоз - боль в обла- сти плечевого сустава и огра-	Люмбалгия, люмбоишиалгия - ноющие боли в поясничной области, усилива-	Синдром позвоночной артерии головные боли затылочной лока
ления	- выпадение чувствительно- сти по "кореш- ковому" типу - анталгический сколиоз - локальный мышечный де- фанс - болезненность паравертебраль- ных точек при пальпации - снижение или выпадение со- ответствующих рефлексов	тельности - слабость от- дельных групп мышц и снижение рефлексов (характерны)	резы, пара- личи) -чувстви- тельные нарушения проводнико- вого типа - сфинктер- ные наруше- ния в виде недержания или задерж- ки мочеис- пускания, дефекации	соответствую- щих мышц - вторичные вегетативные чувствитель- ные и двига- тельные нару- шения, вы- званные сдав- лением прохо- дящих сосуди- сто-нервных пучков	ничение подвижности в нем больше в эпикондилярной области, усиливающаяся при пронаторных и супинаторных движениях в локтевом суставе - болезненность в области шиловидных отростков	ющиеся при на- клонах туловища, в положении "си- дя", "стоя" - боли в пояс- ничной области, иррадиирующие в ногу (при люм- боишиалтии) локальный мы- шечный дефанс, - положительные симптомы натя- жения без рас- стройств в чувст- вительной и рефлекторной сфере	лизации (пульсирую- шие, жгучие) - симптом "снимания шлема" - кохлео-вес- тибулярные нарушения - зрительные
Лечение		и и противоотеч	ные препараты, н	ссермана, Нери и д новокаиновые блок водное или сухое в	anu (nanapenteños	итьные и в мышцы - л вная терапия	пестничную,

СИНДРОМЫ ЦЕРЕБРОСПИНАЛЬНОЙ ЖИДКОСТИ (ЛИКВОРА)

Параметры ис- следования	Давление	Внешний вид	Клетки	Белок	Глюкоза
Нормальная цереброспинальная жидкость	70-120 мм вод ст. в положении на боку	Прозрачная и бес- цветная	0-5 лимфоцитов	0,15-0,33 г/л (0,15-0,33 мг%)	2,2-3,3 ммоль/л (40-60 мг%)
Интракраниаль- ная опухоль	Склонно к зна- чительному по- вышению	Обычно прозрачная и бесцветная	Норма или не- значительное увеличение	Норма или умеренное повышение	Обычно норма, уменьшение при менингеальном карциноматозе
Ишемический инсульт	Норма или не- значительное повышение	Обычно прозрачная и бесцветная	Норма или ми- нимальное по- вышение	Норма или мини- мальное повы- шение	Норма
Спонтанное субарахноидальное кровоизлияние	Повышение	Розовая до сильно кровянистой. Редко прозрачная во время первой пункции	Количество эритроцитов сильно возрастает, лейкоцитов — увеличивается	Увеличение про- порционально количеству эритроцитов	Норма или уве- личение
Острый бактери- альный менингит	Умеренно или значительно повышено	Различен: опалесци- рующая, мутная до гнойной	Значительно увеличены (до 10000-50000). Большинство — полинуклеары	Умеренное или значительное увеличение	Умеренное или значительное уменьшение
Туберкулезный менингит	Слегка или умеренно повышено	От прозрачной до опалесцирующей, может образовы- ваться пленка	Умеренный лимфоцитарный плеоцитоз	Повышение, иногда до 5 г/л (5мг%)	Снижение

40

МЕНИНГЕАЛЬНЫЙ СИНДРОМ

Субъективные данные	Головная боль, общая гиперестезия, рвота		
Клинические данные	Менингеальные симптомы: 1. Кернига 2. Брудзинского (верхний, средний, нижний) 3. ригидность мышц затылка 4. симптом Лесажа (подвещивания) у детей	Менингеальная поза ("легавой собаки")	
Дополнительные методы исследования	Изменения ликвора при визуальном ском и микроскопическом исследова		

ГНОЙНЫЕ МЕНИНГИТЫ

Формы	Эпидемический цереброспинальный менингит (первичный)	Вторичные гнойные менингиты	
Этиология	Менингококк Вейксельбаума	Пневмококк, стафилококки, стрептококки.	
Патогенез	Передается контактным и воздушным путем, входные ворота - слизистая оболочка зева и носоглотки, дальше проникает в оболочки головного и спинного мозга гематогенным путем	Источники инфекции - отогенные, риногенные, сепсис, абсцесс легких и др., пути проникновения инфекции в субарахноидальое пространство - контактный, периневральный, гематогенный, лимфогенный	
Патоморфология и топика	Гематогенный путем гематогенный, лимфогенный Гематогенный, лимфогенный Гематогенный, по ходу вен оболочек - скопление гноя, мозг полнокровный, в коре - токсические, дегенеративные, сосудисто-воспалительные процессы, очаги размягчения, микроабсцессы; при тяжелом течении поражаются пирамидные пути, черепно-мозговые нервы		
Клиника	Менингеальный синдром Общеинфекционный синдром Синдром интракраниальной гипертензии		
Диагностика	Люмбальная пункция, в ликворе - клеточно-белковая диссоциация, ликвор мутный, гнойный, вытекает под повышенным давлением, в ликворе нейтрофилы до десятков тысяч в 1 мкл, повышение белка до 1-16 г/л, в мазках осадка ликвора менингококк или пневмококк, стафилококк, стрептококк		
Дифференциальный диагноз	Между всеми формами менингитов Субарахноидальное кровоизлияние		
Лечение	Антибактериальные препараты (в том ч Инфузионно-дезинтоксикационная тера Дегидратационная терапия Нейрометаболитики Симптоматическая терапия	исле интралюмбально) пия	

СЕРОЗНЫЕ МЕНИНГИТЫ

Формы	Туберкулезный менингит	Острый лимфоцитарный хориоменингит
Этиология	Туберкулезная палочка из первичного очага больного	Фильтрующийся вирус. Резервуар вируса - серые домашние мыши, заражение через пищевые продукты
Патогенез	Чаще у детей и подростков гематогенная диссеминация, поражение оболочек мозга с серозными воспалительными изменениями	Гематогенная диссеминация. Поражение оболочек мозга. Серозные воспалительные изменения. В головном мозге отек, воспалительные очаги
Патоморфо- логия и топи- ка процесса	Повреждаются оболочки основания мозга, эпендима III и IV желудочков, сосудистые сплетения. Наблюдаются экссудативные и пролиферативные изменения	Оболочки мозга повреждаются диффузно. При тяжелом течении поражение головного и спинного мозга, периферической нервной системы
Клиника	Постепенное начало с нарастанием менингеального синдрома и появлением симптомов поражения че- репно-мозговых нервов	Острое начало с быстрым развитием менингеального синдрома, поражением черепно-мозговых нервов, иногда с явлениями энцефаломиелита, полирадикулопатии
Диагностика	Наличие туберкулеза внутренних органов. Люмбальная пункция: ликворное давление повышено, жидкость опалесцирующая, лимфоцитарный плеоцитоз до 600-800х10/л, повышенное содержание белка до 2-3 г/л, снижение сахара до 0,15-0,5 г/л и хлоридов до 5 г/л, выпадение фибриновой пленки, микобактерии в ликворе в 2/3 случаев	Люмбальная пункция: значительное повышение давления ликвора, лимфоцитарный плеоцитоз, содержание белка, сахара и хлоридов в норме: этиологическая диагностика - выделение вируса, а также исследование реакции нейтрализации и РСК
Дифферен- циальная диагностика	Между серозными формами менингитов	С туберкулезным менингитом С вторичными энцефалитами
Лечение	Противотуберкулезные препараты Кортикостероиды Дегидратационная терапия Нейрометаболические препараты Симптоматическое лечение	Нуклеазы-ферменты (рибонуклеаза, дезоксирибонуклеаза) Десенсибилизирующая терапия Дегидратационная терапия Нейрометаболические препараты Симптоматическое лечение

ОСТРЫЙ МИЕЛИТ

Этиология	Инфекция, интоксикация. Первичные миелиты обусловлены нейровирусами, туберкулезом, сифилисом. Вторичные миелиты возникают как осложнение общеинфекционных заболеваний (корь, скарлатина, тиф, пневмония, грипп) или какого-либо гнойного очага в организме и сепсиса. Нередки случаи поствакцинального миелита	
Патогенез	При первичных миелитах инфекция распространяется гематогенно, поражаз спинной мозг, при вторичных — играют роль аллергический фактор и гематогенный занос инфекции в спинной мозг.	
Патоморфология и топика процесса	Патологический процесс может развиваться: 1) в поясничном отделе; 2) грудном отделе; 3) на уровне шейного утолщения; 4) в верхнешейном отделе. В спинном мозге в области очага гиперемия, отек, мелкие кровоизлияния, распад миелина	
Клиника	Неврологический симптомокомплекс поперечного поражения спинного мозга соответствии с уровнем его поражения на фоне общеинтоксикационного син дрома	
Диагностика и дифферен- циальный диагноз	Острое начало заболевания с быстрым развитием поперечного поражени спинного мозга на фоне общеинфекционных симптомов, наличие воспалител ных изменений в цереброспинальной жидкости при отсутствии блока. Важи различать эпидурит, который лечится нейрохирургически. Дифференциальный диагноз проводить с полинейропатией Гийена-Барре, оп холями спинного мозга, гематомиелией, гематораксом, рассеянным энцефал миелитом	
Лечение	Антибиотики. Глюкокортикоиды. Дезинтоксикационная терапия. Нейрометабо- литики. Симптоматическая терапия. Уход. Профилактика пролежней	

ПОЛИОМИЕЛИТОПОДОБНЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ, ВЫЗВАННЫЕ ВИРУСАМИ КОКСАКИ И ЭКХО

Этиология	Инфицирование энтеровирусами Коксаки и ЭКХО		
Патогенез	Алиментарным или аэрационным путем инфицирование, затем вирусемия. Фиксация вируса в		
	различных органах и системах (в мышцах, нервной ткани, слизистых и серозных оболочках и т.д.)		
Патоморфоло-	Гиперемия и набухание мягких мозговых оболочек, увеличение количества ликвора в субарах-		
гия и топика	ноидальном пространстве, желудочках мозга		
Клинические	Серозный энтеровирусный менингит		
формы	Спинальная полиомиелитоподобная форма		
	Полирадикулоневритическая форма		
	Эпидемическая миалгия		
Ведущие кли-	Общеинфекционный		
нические.	Менингеальный		
синдромы	Преходящих атрофических парапарезов		
Диагностика	Вирусологическое исследование		
	Копрологическое исследование		
	Эпидемиологическое исследование		
	Люмбальная пункция		
Дифференци-	С острым полиомиелитом		
альная диаг-	С гриппозным менингоэнцефалитом		
ностика	Со всеми формами менингитов		
	С пищевой токсикоинфекцией		
Принципы	Противовирусный гамма-глобулин, рибонуклеаза		
терапии	Кортикостероиды		
	Дегидратация		
	Анальгетики		
	Десенсибилизация		
	Витамины		

ПОЛИОМИЕЛИТ

Этиология	Три штамма фильтрующегося вируса (1-го, 2-го, 3-го типов)
Эпидемиоло-	Основные распространители заболевания - здоровые носители и реконвалесценты с ябортивными формами
гия	Основной путь передачи инфекции - личные контакты и фекальное загрязнение пиши
Патогенез	Инкубационный период – 17 дней - 5 недель. Размножается в слизистой оболочке кишечника, затем внедряется в кровь. В нервную систему вирус проникает через гематоэнцефалический барьер
Патоморфоло- гия	Спинной мозг отечен, мягок, в сером веществе — мелкие участки геморрагий. Гистологические изменения наиболее выражены в сером веществе спинного (преимущественно клетках передних рогов) и продолговатого мозга, где отмечаются изменения от легкого хроматолиза до полной деструкции с нейронофагией
Клиника	Непаралитическая форма -проявляется синдромом серозного менингита или корешковым синдромом Паралитические формы:
	- энцефалитическая (поражение коры и подкорки)
	 понтобульбарная (поражение моста и продолговатого мозга)
	 спинальная (поражение передних рогов – периферические параличи)
	 полиневритическая (множественное поражение периферических нервов)
Стадии полио-	Инкубационная
миелита	Продромальная
	Препаралитическая
	Паралитическая
	Восстановительный период
	Резидуальный период
Дифференци-	С менингитами другой этиологии
-онтанд канаги	С инфекционным мислитом
стика	С полирадикулонейропатисй Гийсна-Барре
	С энцефалитами (стволовой формой)
Лечение	Специфического лечения нет. Симптоматическая терапия - полный покой. При респираторных и бульбарных расстройствах - ИВЛ, отсасывание секрета слизистой, кормление через зонд. Антибиотики для профилактики пневмоний
Профилактика	Больного изолируют на 6 недель; детям, находящимся в контакте с больным, вводят гамма-глобулин 3-6 мл. Общая профилактика - вакцинация детей согласно принятому плану прививок

ПЕРВИЧНЫЕ ЭНЦЕФАЛИТЫ

Формы	Клещевой энцефалит (весенне-летний)	Герпетический энцефалит	Эпидемический энцефалит (Экономо)
Этиология	Нейротропный вирус, переносчи- ком которого являются иксодовые клещи	Вирус простого герпеса I типа	Возбудитель до настоящего времени не обнаружен
Эпидемио- логия	Природно-очаговый зооноз, резервуар - мелкие грызуны, птицы, иногда домашние животные; весенне-летняя сезонность обусловлена биологией клещей; в организм человека попадает через укус клеща или алиментарно; в ЦНС проникает вследствие гематогенной диссеминации и виремии	Общетоксическое и очагово-некротическое поражение вещества мозга	Заболевание малоконтагиозно; для острой стадии характерны симптомы воспалительного характера; для хронической - прогрессивно-дегенеративные изменения; между стадиями - период от нескольких месяцев до 5-10 лет
Патоморфо- логия и топика	Воспалительно-дегенеративные изменения в коре и стволе мозга, шейном отделе спинного мозга	Некротический герпетический энцефалит, чаще височно теменной локализации Возможно вовлечение спинного мозга (энцефаломиелит)	Воспалительно-дегенеративные изменения в ножках мозга, ретикулярной формации, стволе, гипоталамусе, черной субстанции
Диагностика	Пребывание в эпидемическом очаге, укус клеща, заболевание в весенне-летний период Выделение вируса из крови и цереброспинальной жидкости Положительные РСК, РН, РТГА	Серологическое ис- следование Специфическое ви- русо-логическое ти- пирование	 Общеинфекционные проявления Гиперсомния Глазодвигательные нарушения

Продолжение таблицы

Дифферен- циальная диаг- ностика	Со всеми энцефалитами	С серозными менингитами, менингоэнцефалитами С энцефалитами другой этиологии С острым нарушением мозгового кровообращения (при геморрагической форме)	В острой стадии - с серозным менингитом В хронической стадии - с патологией подкорковых образований (синдром паркинсонизма)
Лечение	В острой стадии: - сыворотка крови переболев- ших - гамма-глобулин, рибонуклеаза - дегидратационная терапия В хронической стадии: - симптоматическая терапия - нейрометаболитики	Специфическое противовирусное лечение (зовиракс, вальтрекс) Гамма-глобулин Дегидратационные препараты Симптоматическая терапия	В острой стадии: - кортикостероиды - десенсибилизирующие средства - дегидратационная терапия В хронической стадии: - лечение синдрома паркинсонизма

Формы	Ревматический энцефалит	Гриппозный энцефалит
Этиология	Ревматизм	Вирус гриппа А1, А2, А3, В
Патоморфология и топика	Сосудистые изменения в виде эндартериита, панваскулита, периартериита, периваскулярное воспаление и инфильтрация, изменения глии	Тромбоваскулиты, мелкие диапедезные и очаговые кровоизлияния, периваскулярные инфильтраты, очаговые поражения мозга
Основные кли- нические формы	Ревматический васкулит Малая хорея (Сиденгама)	Геморрагический гриппозный энцефалит
Диагноз	Клинические данные. В ликворе - лимфоцитарный плеоцитоз, повышение ликворного давления. Положительные острофазовые показатели и специфические ревмопробы	Клинические данные Серологические исследования Вирусологическое исследование В ликворе - лимфоцитарный плеоцитоз, повышение ликворного давления
Дифференциальный диагноз	Со всеми формами энцефалитов и лейкоэнцефалитов	С серозными менингитами, менингоэнцефалитами С энцефалитами другой этиологии С острым нарушением мозгового кровообращения (при геморрагической форме)
Лечение .	Лечение ревматизма Нейрометаболитики Дегидратационные препараты Противосудорожные препараты Симптоматическая терапия При гиперкинезах — галоперидол, фенибут,	Кортикостероиды Гамма-глобулин Дегидратационные препараты Гемостатики Симптоматическая терапия

аминазин, фенобарбитал

Формы	Вакцинальные энцефалиты	Коревой энцефалит
Этиология	Противооспенная вакцина, вакцины АДС, АКДС и др.	Тяжелые осложнения кори
Патогенез	Аллергическая реакция с поражением головного мозга	Инфекционно-аллергическая реакция с поражением головного мозга
Патоморфоло- гия и топика процесса	Воспалительные поражения сосудов мозга, периваскулярные инфильтраты, диапедезные кровоизлияния, отек мозга; изменения локализуются в белом веществе головного и спинного мозга — очаги демиелинизации	Фибринозное набухание стенок сосудов мозга, образование перивенозных очагов демиелинизации преимущественно белого вещества головного мозга
Основные кли- нические фор- мы	Энцефаломиелитическая Полиневритическая	Энцефаломиелитическая Коревая энцефалопатия
Диагноз	В ликворе лимфоцитарный цитоз, повышенное содержание белка и сахара, повышение ликворного давления	В ликворе повышается количество белка, сахара, умеренный лимфоцитоз, повышение ликворного давления
Дифференци- альная диагно- стика	Проводится со всеми формами энцефалитов	Проводится со всеми формами энцефалитов
Принципы ле- нения и про- филактики	Десенсибилизирующие препараты, иммунодепрессанты (кортикостероиды), дегидратация, нейрометаболитики, симптоматическая терапия	Лечение кори; нейрометаболитики, им- мунодепрессанты; десенсибилизирующая терапия; при гиперкинезах — галопери- дол, фенибут, аминазин

Этиология	Нейроинфекции, общие инфекции (корь, скарлатина), интоксикации, черепно-мозговые травмы		
Патогенез	Неспецифические аутоиммунные и аутоаллергические реакции паутинной и пиальной обо лочки, сосудистых сплетений и эпендимы желудочков с преимущественно пролифератив ными изменениями в них		
Патоморфология	Помутнение и утолщение паутинной оболочки, иногда кисты, наполненные мутноватой или прозрачной жидкостью; различают распространенный и ограниченный: слипчивый, кистозный и кистозно-слипчивый арахноидиты		
Топика процесса	По преимущественной локализации различают: - конвекситальный (выпуклой поверхности полушарий) - базальный: - оптико-хиазмальный - мостомозжечкового угла - задней черепной ямки		
Клиника	Неврологические симптомокомплексы формируются в соответствии с локализацией арахноидита		
Диагностика	Очаговый симптомокомплекс; интракраниальная гипертензия; изменения на ЭЭГ, Эхо-ЭГ, компьютерной томографии		
Дифференциальная диагностика	С опухолями головного мозга		
Лечение	Этиотропное лечение Рассасывающие средства Дегидратационная терапия Нейрометаболитики Симптоматические средства Нейрохирургическое лечение		

ДЕМИЕЛИНИЗИРУЮЩИЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ НЕРВНОЙ СИСТЕМЫ

Рассеянный (множественный) склероз

Этиология	Относится к аутоиммунным заболеваниям ственным) склероз		
	Относится к аутоиммунным заболеваниям: вирус, или другие этиологические факторы, вызывающие аутоиммунную реакцию, до этого времени не выявлены		
Патогенез	Предполагается, что поражаются клетки олигодендроглии миелиновых оболочек, за счет образования аутоантител к миелину: дезинтегрирует миелин, изменяет синтез собственных глиозных клеток. В последнее время придается роль повышению перекисного окисления липидов нервной системы		
Патоморфо- логия	Многочисленные очаги демиелинизации в головном и спинном мозге; в месте погибших волокон развивается глиофиброз (склеротические бляшки) при сохранности осевых цилиндров; наиболее частая локализация бляшек — боковые канатики, мозжечковые пути, зрительные нервы		
Клинические формы	1. Церебральная: - стволовая - оптическая - иозжечковая - оптическая - гиперкинетическая		
Клинические симптомы	Триада Шарко (нистагм, интенционное дрожание, скандированная речь) Пентада Марбурга (нижний спастический парапарез, нистагм, интенционное дрожание, отсутствие брюшных рефлексов, частичная атрофия сосков зрительных нервов побледнение височных половин)		
Диагноз	Многоочаговость Непостоянство ("мерцание") симптомов даже на протяжении суток Волнообразное течение заболевания с обострениями и ремиссиями		
Дифферен- циальный циагноз	С дрожательной формой гепатоцеребральной дистрофии (болезнь Коновалова-Вильсона) С острым инфекционным энцефаломиелитом С наследственными мозжечковыми атаксиями		
Принципы лечения	В период обострения: кортикостероидные препараты, питостатики, нестероидные иммунодепрессанты, обменный плазмаферез, десенсибилизирующая терапия, антигистаминные препараты, антиоксиданты В период ремиссии: иммуномодуляторы (Т-активин, тималин), препараты, улучшающие трофику нервной системы (фосфа́ден, витамины группы В, ноотропил), сосудистые препараты (трентал), АКТГ и глюкокортикоиды, иммунодепрессанты		

БОКОВОЙ АМИОТРОФИЧЕСКИИ СКЛЕРОЗ (болезнь Шарко-Кожевникова)

Этиология, патогенез	Эксайтоксическое поражение периферических нейронов и центральных мотонейронов вследствие повышенной функции глутаматных рецепторов	
Патоморфология	Дегенеративные изменения клеток передних рогов спинного мозга в облас шейных и пояснично-крестцовых сегментов, в стволе мозга (ядрах VII, IX, X, X XII пар черепных нервов и надъядерных путей), а также в пирамидных путя расположенных в боковых столбах спинного мозга	
Основные клинические формы	Бульбарная Шейно-грудная Пояснично-крестцовая	
Диагностика	Одновременное сочетание признаков центрального и периферического параличей с локализацией в зависимости от клинической формы, фибриллярные подергивания мышц, преобладание парезов над атрофией мышц	
Дифференциальная диагностика	С вертеброгенной цервикальной миелопатией С опухолями спинного мозга С рассеянным склерозом С сирингомиелией	
Лечение	Антиглутаматные препараты (рилузол) Витамины групп В и Е Средства, влияющие на тканевой обмен (пирацетам, энцефабол, церебролизин, кокарбоксилаза, глютаминовая кислота, берлитион) Анаболические гормоны в повышенных дозах с повторными (1-2 мес.) курсами (ретаболил, нерабол, нераболил) Биостимуляторы (ацефен и др.) При слюнотечении — препараты атропина, при дыхательных и бульбарных нарушениях — прозерин, реанимационные мероприятия	

53

ЭПИЛЕПСИЯ

Этиология	1. Эндогенные: наследств 2. Экзогенные: заболевания инфекции, интоксикации, от	и вызывающие органич	еские поражения голові	та к пароксизмальным состояниям ного мозга и его оболочек (травмы
Патогенез	Формирование эпилептического очага, образуемого из группы нейронов с деполяризованными мембранами, в результате чего генерализуется гиперсинхронный разряд возбуждения			
Классифи- кация при- падков	Генерализованные: большой эпилептический припадок; абсанс: простой акинетический миоклонический	2.Парциальные (фокальные):		3.Вторично-генерализованные: - начинаются парциальным припадком и переходят в генерализованный
Диагностика	Клиника, ЭЭГ, краниография, ЯМР, ренттеновская компьютерная томография головного мозга			
Принципы лечения	Дифференцированность Беспрерывность Комплексность противосудорожной терапии			
Эпилепти- неский ста- гус	Припадки, следующие друг за другом без светлого промежутка		бензодиазепинового гидана, борьба с отёком голо	ривенное введение препаратов ряда (реланиум, сибазон), феновного мозга в люмбальной пункции

(отсутствие очага	эпилептической активности)	

Судорожные	Бессудорожные	
 фебрильные судороги у детей спазмофилия (возникает в результате высокой периферической нервно-мышечной возбудимости) токсические судороги (экзогенные, эндогенные)	Вегетативно - сосудистые пароксизмы: симпатоадреналовые вагоинсулярные смешанные	
истерические судороги	Синкопальные состояния (обмороки): нейрогенные (рефлекторные, ваговазальные) кардиогенные при нарушении гомеостаза крови и метаболизма головного мозга Мигрень	

55

ДЕТСКИЙ ЦЕРЕБРАЛЬНЫЙ ПАРАЛИЧ

Этиология	Патология внутриутробного развития (при патологии беременности, заболеваниях матери, интоксикациях, иммунологической несовместимости крови матери и плода) и механические факторы (родовая травма)	
Патогенез и пато- морфология	Гипоксия мозга плода; наличие в коре эмбриональных клеток, зон размягчения, полотей с глиальными стенками, некроза в подкорковых узлах, различные аномалии разв тия мозга	
Основные клини- ческие синдромы	Пирамидный (парезы, параличи) Экстрапирамидный (различные варианты гиперкинезов) Мышечно-дистонический Мозжечковый Нарушение интеллекта	
Клинические формы	- гемиплегическая, тетраплегическая - Литтля - спастическая - мозжечковая - гиперкинетическая	
Диагностика Лечение -	Клинические данные, анамнез, МРТ и КТ головного мозга — лечебная гимнастика — бальнео- и грязелечение — ноотропы — холинолитики — агонисты и антагонисты дофамина — мышечные релаксанты	
	 сосудистая терапия 	

НАСЛЕДСТВЕННЫЕ СПИНОЦЕРЕБЕЛЛЯРНЫЕ АТАКСИИ

Формы	Болезнь Фридрейха	Мозжечковая атаксия Пьера-Мари	
Тип наследования	аутосомно-рецессивный .	аутосомно-доминантный	
Патогенез	до конца не изучен	наблюдается снижение содержания ферментов углеводного обмена и повышение активности гид- ролитических ферментов	
Патоморфология и топика	истончение задних канатиков спинного мозга, спиноцеребеллярных путей задних корешков, истончение верхних ножек мозжечка, дегенерация пирамидных путей в спинном мозге		
Ведущие клинические синдромы	 начало до 20 лет мозжечковая атаксия в ногах расстройства глубокой чувствительности дистальные парезы с ранней утратой сухожильных рефлексов мышечные гипотонии экстраневральные симптомы (скелетные аномалии - стопа Фридрейха, деформации грудной клетки) 	 начало в 20-30 лет мозжечково-атаксический с-м пирамидная симптоматика глазодвигательные нарушения отсутствие скелетных аномалий нарушение интеллекта 	
Диагностика и дифференциаль- ная диагностика	Клинические данные. Дифференцировать с различными вариантами дегенерации (оливо-церебеллярные, оливо-понто- церебеллярные, поздней кортикально-мозжечковой и другие)		
Лечение	 симптоматическое препараты, улучшающие метаболизм мозга общеукрепляющие 		

57

НАСЛЕДСТВЕННО-ДЕГЕНЕРАТИВНЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ ЭКСТРАПИРАМИДНОЙ СИСТЕМЫ

Формы:	і спато-цереоральная дистрофия	ЭКСТРАПИРАМИДНОЙ СИСТЕМЫ
Тип наследования:	(болезнь Коновалова-Вильсона) аутосомно-рецессивный	хорея Гентингтона
Патогенез;	генетически обусловленное нарушение синтеза церулоплазмина, транспортирующего медь нарушение обмена меди с отложением ее в печени, мозге, почках и роговице	аутосомно-доминантный - изменение метаболизма нейро- трансмиттеров и нейромодуляторов (ГАМК, дофамин, холинергических)
Патоморфология и топика: Ведущие клини-	дегенеративно-дистрофические изменения с оча- говым размягчением, разрастанием нейроглим	- дегенерация и атрофия нейронов бледно- го шара, черной субстанции, коры мозга
ческие синдромы:	Клинические формы 1. Ригидно-аритмогиперкинетическая 2. Ригидно-дрожательная 3. Дрожательная 4. Экстрапирамидно-корковая 5. Абдоминальная	- хореические гиперкинезы - деменция
Диагностика:	Клинические данные, кольцо Кайзер-Флейшнера, гиперкупремия, гиперкупрурия, снижение уровня церулоплазмина в крови	клинические данные, электроэнцефало- графия
Дифференциаль- ная диагностика:	с малой хореейс хореей Гентингтонас рассеянным склерозом	- с гепатоцеребральной дистрофией - с малой хореей
течение;	 препараты с купрурическим действием (купринил, Д-пенициламин) улучшение функций печени диета с ограничением продуктов, содержащих медь 	ноотропные препаратынейролептикитранквилизаторыантагонисты дофамина

НАСЛЕДСТВЕННО-ДЕГЕНЕРАТИВНЫЕ НЕРВНО-МЫШЕЧНЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯПРОГРЕССИРУЮЩИЕ МЫШЕЧНЫЕ ДИСТРОФИИ МИОПАТИИ

Формы	Псевдогипертрофическая Дюшенна	Ювенильная Эрба-Рота	Плечелопаточно-лицевая Ландузи-Дежерина
Тип наследования	Сцепленный с Х-хромосомой	Аутосомно-рецессивный	Аутосомно -доминантный
Этиология, патоге- нез	анаболизмом	шечный дефект, при котором катаболи:	зм белков преобладает над их
Ведущие клинические проявления	Миопатический синдром Псевдогипертрофии икроножных, дельтовидных мышц, мышц языка Кардиомиопатии Эндокринные нарушения Расстройства интеллекта	Миопатический синдром Слабость и атрофии проксимальных отделов конечностей "Утиная походка" Вставание "лесенкой" Гиперлордоз "Крыловидные лопатки"	Слабость и атрофии мыши лица и плечевого пояса Лицо "миопата" Симптом "полированого лба" Офтальмоплегия Лагофтальм Поперечная улыбка Губы "тапира" "Крыловидные лопатки"
Диагностика и дифференциаль- ная диагностика	Клиника Биохимические исследования (повышение в крови КФК, ЛДГ, креатинурия) ЭМГ Биопсия мышц		
Принципы терапии	Аминокислотные комплексы Белковая диета Анаболические стероиды (ретаболил, Препараты, улушающие трофику мышц (ЛФК, массаж При ювенильной и плечелопаточно-ли	АТФ, кокарбоксилаза, витамин Е и др.)	

НАСЛЕДСТВЕННО-ДЕГЕНЕРАТИВНЫЕ НЕРВНО-МЫШЕЧНЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ

ПРОГРЕССИРУЮЩИЕ МЫШЕЧНЫЕ ДИСТРОФИИ, АМИОТРОФИИ

Формы	Спинальная Верднига- Гоффмана	Спинальная Кюгельберга- Веландера	Невральная Шарко-Мари-Тута
Тип наследования	Аутосомно-рецессивный	Аутосомно-рецессивный	Аутосомно-доминантный
Патогенез	рогов спинного мозга	едствие дегенерации передних	Мышечный дефект в дистальных отде- лах вследствие дегенерации перифери- ческих нервов
Патоморфология	Пучковый характер атрофии мышц		Дегенеративные изменения в осевых цилиндрах и миелиновой оболочке периферических нервов
Ведущие клини- ческие проявле- ния	Злокачественное течение Начало с рождения или в раннем детском возрасте Периферический тетрапарез и парез мышц туловища Фасцикулярные подергивания Бульбарный синдром	Медленное течение Начало во взрослом возрасте Слабость мышц туловища и проксимальных отделов конечностей Фасцикулярные подергивания	Дистальные периферические тетрапарезы Полиневритический тип расстройства чувствительности Стопа "типа Фридрейха" Дистальные вегетативные вазомоторные и трофические нарушения
Диагностика	Клиника, ЭМГ, биопсия мышц		Клиника, ЭМГ
Дифференциаль- ная диагностика	С острым полиомиелитом С миопатиями		
Принципы тера- пии	Симптоматическое лечение Антихолинэстеразные препарат Сосудистая терапия (трентал, призиотерапевтические процеду Ортопедическая обувь ЛФК, массаж Витамины группы В Препараты, улучшающие трофи	ъ репараты никотиновой кислоты) ры - бальнео- и грязелечение	

МЫШЕЧНЫЕ ДИСТОНИИ

Большая группа патологических синдромов, которые проявляются постоянными или периодическими мышечными спазмами и типичными "дистоническими" позами

Классификация	Первичные наследственные или спорадические	Вторичные возникают в результате органических заболеваний мозга (дегенеративно-дистрофических, травматических, сосудистых и др.)
		10 локализации
	П Сегментарные - дистониченовошея и писчий спазм) ПП Мультифокальные - дисто блефароспазм и дистония сто IV Гемидистония - дистоничее одной стороне) У Генерализованная - начина ция процесса с появлением др	лицевой гемиспазм, спастическая кривошея, оромандибулярная дистония, дис, торсионная дистония ские явления наблюдаются в двух смежных сегментах (напр., спастическая кри
Этиология	фамина и дисбаланс дофаминэргических систем (при первичных наследственных дистониях)	исфункция нейротрансмиттерных систем - премущественно серотонинергических и норадре- ергических (при первичных дистониях без явного аследственного происхождения), последствия фекций, травм, эмоциональных перенапражений
Принципы лечения	Нормализация нарушений нейротрансмиттеров - при наследственных дистониях, связанных с дефицитом дофамина - L-дофасодержащие препараты (на ком, синемет, мадопар, др.) - агонисты дофамина (усиливают дофаминергическое направление нейротрансмиттерных связей) бром криптин, перголид, лазурид - препараты, блокаторы дофаминовых рецепторов - галоперидол - ГАМК-содержащие препараты (фенибут, пантогам) - седативные препараты и транквилизаторы - введение в спазмированные мышцы препарата токсина ботулизма "Botox"	

МИАСТЕНИЯ

Этиопатогенез	Заболевания тимуса (тимома или гиперплазия) Аутоиммунная теория
Ведущие клиниче- ские формы	Глазная Бульбарная Генерализованная Для всех форм характерно нарастание проявлений при нагрузке соответствующих мышц
Осложнения	Миастенический криз (резкое усиление слабости мышц, что может привести к асфиксии)
Диагностика	Клиника патологической мышечной утомляемости Прозериновая проба Обследование тимуса (пневмомедиастинография, КТ и ЯМР-томография)
Дифференциальная диагностика	С миастеническим синдромом при интоксикациях, инфекциях, новообразованиях
Лечение	Хирургическое (при патологии тимуса) - тимэктомия Консервативное — иммунодепрессанты (кортикостероиды) — антихолинестеразные препараты При миастеническом кризе - ИВЛ, преднизолон, прозерин внутривенно

НАСЛЕДСТВЕННЫЕ НЕРВНО-МЫШЕЧНЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ

	МИ	ОТОНИИ	ПАРОКСИ	ЗМАЛЬНЫЕ МИОПЛЕГ	ИИ	
Формы	Врожденная (бо-	Дистрофическая (Куршмана-Штейнерта)	Гипокалиемическая	Гиперкалиеми- ческая	Нормока- лиемическая	
Тип насле- дования	Аутосомн	о- доминантный	Аутос	сомно- доминантный		
Патогенез	браны	имедиаторного обмена	Нарушение обмена электролитов и утлеводного обмена с пере распределением вне- и внутриклеточного калия и натрия Нарушение мембранного потенциала с образованием гилерпо ляризационного и деполяризационного блока			
Ведущие клиниче- ские про- явления	Миотоническая контрактура, возникающая после сильного сокращения Атлетический тип телосложения Повышенная возбудимость мышц, "мышечный валик" или ямка при ударе молотком	Миотоническая контрактура Миопатический синдром Ондокринные и дистрофические нарушения	Миоплегия конечностей, возникающая во время сна или после него Провоцируется употреблением в пищу углеводов Длительность - несколько дней Снижение уровня калия в сыворотке крови < 3.3 ммоль/л	Развивается в дневное время Провоцируется голодом Вовлекаются мышцы туловища и краниальные Пристуны короткие Повышение уровня калия в момент приступа >5.5 ммоль/л	Длительное развитие паралича и медленный выход из приступа (до двух педель) Содержание калия в пределах нормы	
Лечение	Дифенин Хинин Диакарб	Дифенин Хинин Диакарб Лечение миопатическо- го синрома (см. миопатию)	Препараты калия Калийсберегающие диуретики Диета богатая кали- ем	Калийвыводящие диуретики Глюкоза, физ. раствор в/в Диета с повышенным содержанием углеводов и соли	Диета бога- тая поварен- ной солью	

НЕВРОЗЫ

(психогенные заболевания, характеризующиеся формированием психологического конфликта и проявляющиеся обратимыми расстройствами в эмоциональной, соматической и вегетативной сферах)

Классификация типов нервной системы по сигнальным системам деятельности	Художественный тип пси- хической деятельности	Мыслительный тип пси- хической деятельности	Промежуточный тип (уравновешенность сигнальных систем)
Предрасположенность к неврозам	Истерия: - истерические черты характера -эмоционально-аффективные расстройства -вегето-висцеральные расстройства -истерический судорожный приступ	Невроз навязчивых со- стояний: — навязчивые страхи (фобии) — навязчивые мысли, сомнения, движения, действия	Неврастения: -цефалгии (головные боли) -нарушение сна (диссомнии) -нервно-психические расстройства -вегетативно-висцеральные расстройства
Течение	Выявление и устранение прич дикаментозная терапия: седат пы, витамины. Правильный р		

Классификация невротических расстройств в соответствие с МКБ 10 пересмотра

СОМАТОФОРМНЫ	Е РАССТРОЙСТВА
- соматоформная вегетативная дисфункция - сердца и сердечно-сосудистой системы - верхнего отдела желудочно-кишечного тракта - нижнего отдела желудочно-кишечного тракта - дыхательной системы - мочеполовой системы - других органов и систем	 соматизированное расстройство соматоформное расстройство недиференцированное соматоформное расстройство со стойким болевым синдромом дромом соматоформные расстройства соматоформное расстройство, неуточнённое
НЕВРОТИЧЕСКИЕ РАССТРОЙСТВА, СВЯЗАННЫЕ	СО СТРЕССОМ И СОМАТОФОРМНЫЕ ТРЕВОЖНО- РАССТРОЙСТВА
 агорафобия без панического расстройства с паническим расстройством социальные фобии 	- специфические изолированные фобии - другие тревожно-фобические расстройства - фобические тревожные расстройства, неуточнённые
ДРУГИЕ НЕВРОТИЧЕС	СКИЕ РАССТРОЙСТВА
- неврастения - синдром деперсонализации-дереализации	- другие специфические невротические расстройства - невротические расстройства, неуточнённые
СИНДРОМЫ НАРУШЕНИЯ ПОВЕДЕНИЯ, СВЯЗАННЫЕ С Ф ФИЗИОЛОГИЧЕСКИМИ ФАКТОРАМИ. РАССТРОЙСТВА, С	ИЗИОЛОГИЧЕСКИМИ НАРУШЕНИЯМИ И ВЯЗАННЫЁ С УПОТРЕБЛЕНИЕМ ЕДЫ
 нервная анорексия, в т.ч. атипичная нервная булимия переедание вследствие других психологических нарушений 	 рвота вследствие других психологических нарушений другие расстройства, связанные с употреблением пищи расстройства, связанные с употреблением пищи, не- уточнённые

ДЕГЕНЕРАТИВНЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ ЭКСТРАПИРАМИДНОЙ СИСТЕМЫ

Болезнь Паркинсона

Этиология	Наследственные факторы с аутосомно-доминантным типом наследования.
Патогенез	Генетически обусловленная неполноценность энзимных систем, контролирующих обмен катехоламинов в мозге; уменьшение концентрации пофамица в мозге; уменьшение концентрации пофамица в
Патанатомия и топика	тология дофаминовых рецепторов, повышение холинергической активности хвостатого ядра. Дегенеративные изменения в области черной субстанции
Ведущие клинические симптомы	Гипокинезия Ригидность мышц (пластическая) Тремор в покое Постурации пластическая
Диагностика и дифферен- циальная диагностика	4. Постуральные нарушения Дифференцировать сосудистый, токсический и постэнцефалитический паркинсонизм
Принципы терапии	 Повышение синтеза дофамина в черной субстанции путем введения метаболического предшественника дофамина - L-Дофа, а также препаратов, содержащих L-Дофу и ингибитор дофадекарбоксилазы - наком, мадопар, синемет Воздействие на постсинаптические дофаминовые рецепторы хвостатого ядрабромкриптин, перголид, лазурид Уменьшение обратного захвата дофамина пресинаптической мембраной - антидепрессанты (амитриптилин) Высвобождение дофамина из дофаминовых депо - амантадин, мидантан Уменьшение катаболизма дофамина - ингибиторы МАО-В (юмекс) Подавление холинергических механизмов хвостатого ядра – циклодол, паркопан Уменьшение тремора - бета-адреноблокаторы в малых дозах (анаприллин, обзидан) Применение нейропротекторов - ремасемид, лубелузол, вит.Е Хирургическое лечение - трансплантация нигростриарных структур эмбриона

	e		Ť	١
	3	4	•	

Этиопатогенез	Нарушения функций зубочелюстной и пищеварительной систем. Возникает в условиях невротизации синдрома навязчивых состояний
Клинические прояв- ления	Неприятные ощущения, ограничивающиеся языком (парестезия типа жжения, покалывания, онемения, боль в языке)
Лечение	Устранение причин, вызвавших заболевание. Симптоматическая терапия, применение седативных препаратов

НЕВРОЛОГИЧЕСКИЕ АСПЕКТЫ СИНДРОМА ПРИОБРЕТЕННОГО ИММУННОГО ДЕФИЦИТА (СПИД)

СПИД является конечной стадией развития инфекции, которая вызывается вирусом иммунодефицита человека (ВИЧ) и протекает с поражением практически всех органов и систем человека; уже на ранних стадиях высокий удельный вес занимают поражения ЦНС и периферической нервной системы (ПНС)

РИГОПОВИТС

Вирус СПИДа относится к неонкогенным ретровирусам человека, который нарушает иммунитет, способен к персистенции в организме, имеет длительный инкубационный период, обладает тропизмом к макрофагам, лимфоцитам и клеткам нервной ткани

Патогенез

Клинико-патоморфологические данные нейро-СПИДа показывают непосредственное (первичное) поражение нервой системы и многочисленные неврологические осложнения, обусловленные инфекциями и новообразованиями, возникновение которых связано с глубоким угнетением иммунитета у больных

Ведущие клинические проявления

Поражения нервной системы, связанные с непосредственным воздействием ВИЧ

Наиболее частой неврологической манифестацией СПИДа является симптомокомплекс СПИД - деменция (СПИД-Д), обусловленной непосредственным поражением головного мозга ВИЧ в виде многоочагового энцефалита и прогрессирующей лейкоэнцефалопатии. Морфологическим субстратом СПИД-Д считают поражение белого вещества полушарий мозга воспалительного и демиелинизирующего характера. В клинике СПИД-Д характерно сочетание нарушений познавательных и поведенческих функций с двигательными расстройствами. Вначале у больных имеются жалобы на сонливость, расстройство памяти, выявляются гиперрефлексия, легкое повышение мышечного тонуса, оральные феномены, адиадохокинез. В дальнейшем появляются апатия, депрессия, мышечная слабость, атаксия, тремор, глазодвигательные расстройства, судорожные припадки. Экстрапирамидные расстройства проявляются брадикинезией и постуральными нарушениями, напоминающими паркинсонизм, но без характерного для него тремора. В далеко зашедших стадиях - мутизм, параплегия и нарушение функций тазовых органов. При РКТ, МРТ, ПЭТ определяется диффузная атрофия коры мозга с расширением желудочков, степень которых нарастает параллельно ухудшению клинической симптоматики. Изменения ЭЭГ на ранней стадии могут отсугствовать, на поздней - диффузные изменения в виде замедления ЭЭГ-активности. Очаговость или пароксизмальные изменения активности не характерны.

Острый менингоэнцефалит и атипичный асептический менингит рассматриваются как редко возникающие первичные формы поражения нервной системы при СПИД. Клиническая симптоматика характерна для указанной нозологии, может полностью исчезать в течение нескольких недель. В дальнейшем возможно развитие хронической энцефалопатии

Поражение спинного мозга может возникать изолированно или сочетаться с хронической СПИДэнцефалопатией. При этой форме миелопатии преимущественно поражаются боковые и задние столбы спинного мозга, главным образом на уровне грудных сегментов. Клинически она проявляется спастическим параларезом и сенсорной атаксией.

Ведущие клинические проявления Поражение периферической нервной системы является частым неврологическим проявлением. Самой частой формой периферической невропатии, связанной с ВИЧ-инфекцией, является сенсорная невропатия, которую связывают с дистальной аксонопатией на уровне нейронов чувствительных ганглиев. Описаны воспалительно-демиелинизирующие полиневропатии, по течению напоминающие синдром Гийена—Барре или хроническую прогрессирующую полиневропатию.

Поражения нервной системы, связанные с инфекциями, развивающимися на фоне иммунодефицита

Важное место в структуре неврологических осложнений СПИДа занимает поражения нервной системы, которые вызывает токсоплазмоз. Церебральный токсоплазмоз может проявляться клинической картиной менингита, менингоэнцефалита и объемного поражения мозга. Диагноз может быть поставлен посредством стереотаксической биопсии, осуществляемой под контролем КТ, на основании отсутствующих гистологических и иммуногистохимических исследований

Среди вирусных инфекций, осложняющих течение СПИДа, описываются цитомегаловирусная инфекция, поражения, вызванные вирусом простого герпеса и паповавирусом

Клиническая картина, вызванная <u>цитомегаловирусом</u>, сходна с проявлениями энцефалита, может напоминать полирадикулоневропатию и проявляется поражением передних корешков спинного мозга и двигательных черепных нервов

Вирус простого герпеса может приводить к развитию энцефалита и радикулита, сопровождающегося герпетическими высыпаниями

<u>Паповавирус</u> при СПИДе приводит к развитию прогрессирующей многоочаговой лейкоэнцефалопатии. У больных наблюдаются психические нарушения, афазии, парезы, атаксия. При КТ выявляются множественные очаги пониженной плотности белого вещества

<u>Грибковые</u> осложнения при СПИД (криптококк, кандидоз) могут проявляться менингоэнцефалитом, менингитом и абсцессом мозга. Неврологическая симптоматика обусловлена многоочаговым характером поражения

Бактериальные инфекции относительно редки, приводят к развитию менингита, абсцесса мозга

Опухоли центральной нервной системы

Наиболее часто встречается первичная лимфома ЦНС. Клиническая картина вариабельна: психические нарушения, головная боль, судорожные припадки, гемипарезы, афазии

Поражения ЦНС при СПИД может быть обусловлено системной лимфомой. Поражаются оболочки мозга с развитием карциноматозного менингита и невропатии черепных нервов, или поражается вещество головного и спинного мозга, что клинически соответствует неврологическим синдромам выпадения функций головного мозга, признакам компрессии спинного мозга

Первично саркома Капоши развивается в легких, а поражение мозга чаще носит метастатический характер, неврологическая симптоматика зависит от локализации

Нарушение мозгового кровообращения у больных СПИД

Развиваются цереброваскулярные осложнения по типу инсультов ишемического и геморрагического характера, транзиторных ишемических атак

Диагностика неврологических проявлений СПИЛ Лечение

Исследование неврологического и нейропсихологического статуса, ЭЭГ, РКТ, МРТ, ПЭТ ликвородиагностика, иммунологическое исследование

Этиотропной терапии СПИДа нет, приненяют: азидотимидин (АЗТ) 5 мг/кг при в/в введении и 10 мг/кг внутрь.

При поражениях НС инфекциями применяют ацикловир 20-3О мг/кг в течение 10 дней, ремантадин.

При токсоплазмозе - пириметанин по 50 мг в день и сульфаметоксидиазин по 500 мг в день в течение нескольких недель. При поражении НС грибками (криптококки) приненяют амфотерицин (0,3 мг/кг в день, в/в на протяжении 6 недель. Терапевтические мероприятия включают иммуномодуляторы, иммуностимуляторы, (в том числе интерлейкины) и трансплантацию костного мозга.

Этиология	- инфекционные (первичные, вторичные)
	- токсические (экзогенные, эндогенные)
	- авитаминозные
	- лекарственные
	- наследственные
	- радиационные - дисметаболические
Патогенез	- демиелинизирующие полиневропатии
	- аксональные полиневропатии
Патоморфология и	- дистально-симметричная сегментарная демиелинизация нервных волокон
топика	- дегенеративно-дистрофические процессы осевых цилиндров периферических нер-
	ВОВ
Ведущие клиниче-	- полиневропатический синдром
ские синдромы	а) периферические дистальные тетрапарезы;
	б) нарушения чувствительности в кистях и стопах;
	в) боли и вегетативно-трофические нарушения в кистях и стопах
	- изолированные формы с преимущественным поражением двигательных, чувстви-
	тельных или вегетативных волокон
Диагностика и диф-	- электромиография, определение в сыворотке крови антител к миелину перифериче-
ференциальная ди-	ских нервов
агностика	- со всеми формами полиневропатий, с болезнью Рейно, с заболеваниями соедини-
	тельной ткани, печени, крови
Принципы	- обменный плазмаферез, гемосорбция, противовирусные, кортикостероиды, антихо-
терапии	линэстеразные, десенсибилизирующие, дезинтоксикационные, дегидратация, коррек-
	ция метаболических нарушений, витамины, физиотерапия

НЕЙРОСИФИЛИС

Этиология:	инфекционная (возбудитель – бледная спирохета)					
Патомор- фология:	Ранние формы – преимущественное поражение оболочек и сосудов (мезенхимальная реакция); Поздние формы – поражение нервных клеток, волокон и глии (воспалительно-дистрофический и пролиферативный характер изменений)					
Общая сим- птома- тология:	Акустико-вестибуля Корешковый синдрозий, «корешковых»	 Оптико-окуломоторные нарушения (снижение остроты зрения, концентрическое сужение полей зрения, с. Аргайл-Робертсона, неравномерность зрачков, птоз) Акустико-вестибулярная диссоциация и симптомы поражения других черепно-мозговых нервов Корешковый синдром (в форме снижения или выпадения ахилловых и коленных рефлексов, парестезий, «корешковых» болей и т.п.) 				
Наиболее распростра-	Ранний (мезенхимальный) нейросифилис			Поздний (паренхиматозный) нейросифилис		
ненные кли- нические формы:	Подострый (базаль- ный) менингит	Васкулярный сифилис	Гуммозная форма	Спинная сухотка	Прогрессивный паралич	
gopani.	- менингеальный синдром - поражение черепномозговых нервов	инсультообраз- ное течение	- гипертензи- онный син- дром - очаговые симитомы	- стреляющие боли - парестезии - сенситивная атаксия - табетические кризы - с. Аргайл-Робертсона - серая атрофия зри- тельных нервов - артро- и остеопатии	- выраженные психические на- рушения на фоне неврологической симптоматики	

Дополнительные методы исследования:	 положительная реакция Вассермана в крови и ликворе (не всегда); положительные серологические реакции, иммобилизации бледных трепонем (РИБТ) и иммунофлуоресценции (РИФ); положительная реакция Ланге с ликвором; лимфоцитарный плеоцитоз и белок в ликворе (при менингеальных формах)
Дифференциальный диагноз:	 с менингитами несифилитической этиологии; нарушениями мозгового кровообращения (васкулярный сифилис); объемными процессами в мозге (гуммозная форма); миелитами и спинальной формой бокового амиотрофического склероза (амиотрофический сифилис)
Лечение:	 пенициллин; препараты йода и соли тяжелых металлов препараты, улучшающие гемодинамику биогенные стимуляторы витамины

СИРИНГОМИЕЛИЯ

Этиолоия	1 0	СИР	ИНГОМИЕЛ	ІИЯ			
Патогенез Патоморфология	В основе - дефект эмбрионального развития - незаращение заднего шва мозговой трубки Провоцирующие факторы - травма, инфекции В сером веществе спинного мозга отмечается: а) разрастание глии с образованием полостей - глиоматозная форма; б) расширение центрального канала спинного мозга - гидромиелитическая форма						
Клинические формь	T .		OTO KANADIA CITINHH	OLO WO3L	а - тидромиели	гтическая форма	
Топика очагов	Спинной м	OSC			Сирингобу		
Основные клини-				Продолгов			
ческие синдромы	1. Заднероговой синдром - сегментарнодиссоциированные расстройства болевой и температурной чувствительности 2. Переднероговой синдром - периферические парезы и параличи 3. Синдром поражения бокового рога - вегстативнотрофические нарушения (остеолиз, сустав Шарко) 4. Синдромы поражения проводящих путей белого вещества боковых и задних столбистральные нажиме парезы сфинктерные расствойства.				пар черепно-мозго ые диссоциировани олевой и температу поражение спиналь тового нерва)	озговых нервов) ванные рас- ратурной чувстви- ального ядра V	
	центральные нижние парезы, сфинктерные расстройства, проводниковые нарушения чувствительности 5. Дизрафический статус - аномалии развития, дисплазия костно-суставного аппарата — Наличие в клинике стигломов положение						
Диагностические критерии	ванных ра	клинике синдромов по сстройств чувствительн ки-прогрессирующее	ражения заднего ности на пипе бъ	1 TOMORIO	tome forms	_	
Дифференциаль- ная диагностика	Гемато- миелия	Интрамедул- лярная опухоль	Плечевой плексит		рвой амио- рический роз	Амиотрофи- ческий спи- нальный	Проказа (лепра)
Принципы терапии	2. МЕДИКАМ	ерапия, лечение радис ентозная терапия, п ыми препаратами ЛФК.	рактивными изо репаратами, ул	1 отопами пучшаю	і . ощими трофі	сифилис ические функции	і, антихолин-

ОПУХОЛИ ГОЛОВНОГО И СПИННОГО МОЗГА

Классификация	Церебральные	Спинальные				
	1. Нейроэкто	одермальные				
		но-сосудистые				
	3. Туберогипофизарные					
	4. Костные	•				
	5. Метастатические					
Локализация	1. Супратенториальные	1. Экстрамедуллярные				
	2. Субтенториальные	2. Интрамедуллярные				
Клинические	1. Гипертензионный синдром	1. Корешковый синдром				
синдромы	2. Очаговый синдром	2. Сегментарный				
	3. Дислокационный синдром	3. Броун-Секаровский синдром (поперечного				
		поражения)				
		4. Проводниковый синдром				
Диагностика	Краниография, ангиография, РЭГ, ЭЭГ, ЭхоЭГ, вентрикулография, магнитно-резонансная и рентгеновская компьютерная томография, позитронно-эмиссионная томография, офтальмоскопия, ликворология, радиоизотопное сканирование, неврологическое и психиатрическое обследование	Магнитно-резонансная и компьютерная томография, спондилография, миелография пневмомиелография, радиоизотопное сканирование, ЭМГ, веноспондилография				
Лечение	1. Опер. 2. Луче: 3. Химы	ативное вая терапия иотерапия гтоматическое				

75

ЗАКРЫТЫЕ ТРАВМЫ ГОЛОВНОГО И СПИННОГО МОЗГА

	Головной мозг	Спинной мозг		
Клинические формы	 Сотрясение Ушиб Сдавление Диффузное аксональное повреждение Перелом основания черепа 	 Сотрясение Ушиб Сдавление 		
Клинические синдромы	1. Общемозговой 2. Очаговый 3. Дислокационный			
Методы исследования	Краниография, ангиография, РЭГ, ЭЭГ, ЭхоЭГ, РКТ, МРТ, ПЭТ, офтальмоскопия, ликворология	РКТ, МРТ, ПЭТ, спондило- графия, миелография, пневмо- миелография, веноспондило- графия		
Лечение	 Оперативное Консервативное патогенетическое симптоматическое реанимационное реабилитационное 			

СИМПТОМЫ ПОРАЖЕНИЯ ПЕРИФЕРИЧЕСКИХ НЕРВОВ

название	образующие сегменты	иннервируемые образования	клиника поражения
срединный нерв	C ₆ -Th ₁	все мышцы передней сги- бательной группы кисти и пальцев (кроме локтевого сгибателя кисти и пальцев), мышцы возвышения боль- шого пальца	"ОБЕЗЬЯНЬЯ КИСТЬ" боль, парестезия и гиперестезия в зоне иннервации, слабость сгибателей кисти и мышц противопоставляющих и отводящих большой палец. Гипотрофия мешц thenar. Дисгидроз ладони.
лучевой нерв	вентральные ветви C ₅ - C ₈	В основном - мышцы, разгибающие предплечье, кисть, пальцы, трёхглавая и локтевая мышцы плеча. Также надкостницу лучевой и локтевой кости	"СВИСАЮЩАЯ" или "ПАДАЮЩАЯ КИСТЬ" Гипестезия в зоне иннервации. Слабость разгибателей предплечья, слабость разгибания и отведения большого пальца (приведен к указательному), гипотрофия тыльной поверхности плеча и предплечья. Понижение или отсутствие рефлекса с трёхглавой мышцы плеча. "Костыльный паралич", синдром "субботней ночи".
локтевой нерв	C ₇ - Th ₁	Локтевой сгибатель запястья, медиальная часть глубокого сгибателя пальцев, короткая ладонная мышца, все мышцы hypothenar	"КОГТЕОБРАЗНАЯ КИСТЬ" Удержание предметов между 1 и 2 пальцами затруднено. Цианоз, похолодание внутреннего края кисти, истончение и сухость кожи. Гипестезия в зоне иннервации. Гипотрофия мышц 1 тыльного промежутка, межкостных мышц и hypothenar.

бедренный	L2 - L4	Подвздошная, большая и ма-	Продолжение таблиць
нерв		подъздошная, ослышая и ма- лая поясничные мынцы, че- тырёхглавая бедра, гребенча- тая, портняжная мышцы. Кожа нижних 2/3 передне- внутренней поверхности бедра, голени, медиальной лодыжки	Боль в паховой области с иррадиацией в поясничную область и на бедро. Иногда при кровоизлиянии на уровне подвздошной мышцы - парез иннервируемых мышц. (+) симптом Вассермана.
латеральны й кожный нерв бедра	L ₂ - L ₃	кожа наружной поверх- ности бедра	Парестетическая мералгия (болезнь Рота — Бернгардта): онемение и парестезии по передненаружной поверхности бедра, в 68% - гипестезия, иногда — каузалгические боли.
запиратель -ный нерв	L ₂ - L ₄	Длинная и короткая приводящие мышцы, тонкая и гребенчатая мышцы.	Боль в паху с иррадиацией по внутренней части бедра, парестезии и онемение, гипестезия средней и нижней трети внутренней поверхности бедра, гипотрофия мышц внутренней поверхности бедра. Из-за выпадения функции приводящих мышц бедра нарушается устойчивость при стоянии и ходьбе, затруднение при укладывании больной ноги на здоровую. Ангидроз.
Седалищны й нерв	L ₄ - S ₃	Внутренняя запирательная и близнецовая, квадратная бедра, полуперепончатая и полусухожильная, длинная головка двуглавой, задняя	Чувство тяжести в ноге, тупая боль, гипестезия на коже голени и стопы, сгибание ноги в колене нарушается, активные движение в стопе и пальцах отсутствуют, при ходьбе выпрямленную ногу выносят вперёд, наподобие ходули. (+) симптом Лассега, болезненность в точках Валле

Больше - берцовый нерв	L ₄ - S ₃	Голеностопный и тарзальный суставы. Кожа наружного края стопы и 5 пальца до конечного межфалангового сочленения. Мышцы голени.	Боли, парестезии, онемение, гипестезия по наружному краю стопы и 5 пальца. Паралич иннервируемых мышц - невозможность сгибания ноги в голеностопном суставе, дистальных фалангах стопы: стопа в положении тыльной флексии с когтевидным положением пальцев - "ПЯТОЧНАЯ СТОПА", подъём на носках не возможен, опираются при ходьбе на пятку. Атрофия мышц.
Мало - берцовый нерв	L ₄ - S ₂	Кожа латеральной стороны голени, малоберцовые, передняя большеберцовая мышца, длинный разгибатель пальцев, разгибатель большого пальца	Невозможность разгибания стопы, отведения и пронации: "СВИСАЮЩАЯ" или "ЛОШАДИНАЯ СТОПА". походка - СТЕППАЖ. Атрофия мышц передне-наружной поверхности голени.

Диагностика: электронейромиография

Патогенез:

- 1. Компрессионно-ишемический фактор (туннельный синдром)
- 2. Травма
- 3. Токсическое воздействие

Общие принцыпы лечения:

- 1. Устранение этиологического фактора (медикаментозное или оперативное)
- 2. Противоотёчная терапия
- 3. Антихолинестеразные
- 4. Улучшение микроциркуляции
- 5. Улучшение метаболизма
- 6. Восстановительная бальнео-, грязе-, электолечение
- 7. Массаж. ЛФК

НАРУШЕНИЕ ФУНКЦИИ ТАЗОВЫХ ОРГАНОВ

	НАРУШЕ	<u>ЕНИЕ ФУНКЦИИ Т</u>	АЗОВЫХ ОРГА	HOB	
		МОЧЕИСПУСК			
компоненты акта	влияния на ин- нервируемые структуры	физиологическая функция	уровни пора- жения	клинические признаки	
НЕПРОИЗВОЛЬНО- РЕФЛЕКТОРНЫЙ - спинальный центр	- расслабление		спинномозговой конус	истинное недержание мочи	
парасимпатической иннервации мочевого пузыря $(S_2 - S_4)$	наружного сфинктера - сокращения мышц- детрузоров	акт мочеиспускания	крестцовые сегменты (поражение)	задержка мочи	
			крестцовые сегменты (раздражение)	парадоксальная ишурия: мочевой пузырь переполнен, моча выделяется каплями	
- спинальный центр симпатической ин- нервации мочевого	- сокращение внутреннего сфинктера	удержание мочи	вегетативные преганглионар- ные нейроны	истинное недержание мочи: постоянное выделение мочи	
пузыря (клетки Якобсона в боковых рогах (D ₁₂ - L ₂)	- расслабление мышц- детрузоров		2-х стороннеее поражение шей- ных и грудных сегментов	отсутствие позыва на моче- испускание, задержка мочи, периодическое рефлекторное опорожнение мочевого пузыря	
ПРОИЗВОЛЬНЫЙ	Thursday had to		гипоталамус	кратковременные задержки мочи	
- парацентральная долька	двигательная кор- ковая область мо- чеиспускания и дефекации	произвольный контроль за актом мочеиспускания (торможение или усиление позыва)			

компоненты акта	влияния на ин- нервируемые структуры	физиологи- ческая функция	уровни поражения	клинические признаки
прецентральная из- вилина	сенсорная кор- ковая область мочеиспус- кания	чувство наполнения мочевого пузыря	Двухсто- роннее нару- шение связи с корковыми центрами	Утрата чувства позыва, похождения мочи по уретре, нет произвольного управления актом. В начале - задержка мочи, далее - вследствие повышения рефлекторной возбудимости сегментарного аппарата спинного мозга - периодическое недержание. При полной утрате произвольного контроля - феномен автономного мочевого пузыря (рефлекторное его опорожнение) - перемежающееся недержание
		Д	РЕМЕКАЦИЯ	
НЕПРОИЗВОЛЬНО- РЕФЛЕКТОРНЫЙ	- расслабле- ние наружного акт дес		спинномоз- говой конус	недержание кала
спинальный центр		ние наружного акт	акт дефе- кации	крестцовые сегменты (поражение)
парасимпатической иннервации прямой кишки ($S_2 - S_4$)		20002411	крестцовые сегменты (раздражение)	задержка кала и газов
- спинальный центр симпатической иннервации прямой кишки (D_{12} - L_2)	- сокращение внутреннего сфинктера - уменьшение перестальтики	удержание кала	2-х стороннеее поражение шейных и грудных сегментов	отсутствие позыва на дефекацию, задержка кала, периодическое рефлекторное опорожнение прямой кишки

Продолжение таблицы

компоненты акта	влияния на иннервируе- мые струк- туры	физиоло- гическая функция	уровни поражения	продолжение таблицы клинические признаки
ПРОИЗВОЛЬНЫЙ - парацентральная долька	двигатель- ная корковая область мочеиспус- кания и де- фекации	произвольный контроль за актом дефекации (торможение или усиление позыва)	Двухсто- роннее нару- шение связи с корковыми	Утрата чувства позыва, похождения кал по кишечнику, нет произвольного управ ления актом. В начале - задержка кала, далее - вследствие повышения рефлекторной возбудимости сегментарного аппарата спинного мозга - периодическое
- прецентральная извилина	ральная сенсопися чувство цен		центрами	недержание. При полной утрате произвольного контроля - рефлекторное опорожнение кишечника- перемежающееся недержание

НАИБОЛЕЕ ЧАСТО ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ В НЕВРОЛОГИИ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА

- 1. Нейропротекторы
 - 1.1. Антиоксиданты: витамин Е, унитиол, аскорбиновая кислота, аевит
 - 1.2. Антиглутаматные: рилузол, ламиктал, ремсемид
 - 1.3. Антагонисты кальция: нимотоп, циннаризин. стугерон, флюннаризин
 - 1.4. Средства, улучшающие метаболизм мозга: ноотропы, инстенон, актовегин, танакан, ГАМК-содержащие (фенибут, аминалон), нейроаминокислоты (глицин)
- 2. Средства, улучшающие мозговую гемодинамику
 - 2.1. Антиагреганты: клопидогрель, тиклид, курантил, аспирин. трентал. реополиглюкин
 - 2.2. Антикоагулянты: гепарин, фраксипарин, клексан
- Вазоактивные препараты и антагонисты кальция: сермион, эуфиллин, кавинтон, никотиновая кислота
- 1.4. Ангиопротекторы: рутин, дицинон, троксевазин
- Средства, улучшающие и стабилизирующие ликвороциркуляцию:
 - 3.1. кортикостероиды: преднизолон, дексаметазон
 - 3.2. венотоники: троксевазин, эуфиллин, эндотелан, анавенол, эскузан
 - салуретики: лазикс, урикс, диакарб и осмодиуретики: глицерин, маннит, манитол, в т.ч. гипертонические растворы: глюкоза, магнезия, хлорид кальция
- 4. Противопаркинсонические:
 - 4.1. L-DOPA содержащие: наком, синимет, мадопар
 - 4.2. агонисты дофамина: перголид, лазурид, бромкриптин
 - 4.3. антагонисты МАО-В: юмекс, эльдепринил, селегелин
 - 4.4. освобождающие дофамин из депо: амантадин, мидантан
 - 4.5. холинолитики: паркопан, циклодол
 - 4.6. β адреноблокаторы: анаприллин, обзидан
- 5. Противосудорожные:

- 5.1. фенитоины: дифенин, фенгидан
- 5.2. карбамазепины: тимонил, финлепсин
- 5.3. вальпроаты: депакин, орфирил
- 5.4. современные противоэпилептические средства: ламотриджин, габапентин, вигабатрин, клоназепам
- 5.5. фенобарбитал
- 5.6. средства, для купирования серии судорожных приступов или для купирования эпилептического статуса: сибазон, реланиум, фенгидан

6. Антимигренозные:

- для купирования приступа:
- 6.1. препараты эрготамина: дигидроэрготамин, дигидергот
- 6.2. агонисты серотониновых рецепторов: суматриптан
- 6.3. антиконвульсанты: финлепсин, тимонил, карбамазепиндля профилактики частых приступов:
- 6.4. антагонисты серотонина: сандомигран
- 6.5. антагонисты кальция и β адреноблокаторы (стугерон, циннаризин, флюнаризин, анаприллин, обзидан)

7. Вегетотропные:

- 7.1. блокаторы α адренорецепторов: пирроксан, сермион
- 7.2. блокаторы β адренорецепторов: анаприлин, обзидан
- холинолитики и комбинированные атропино подобные: атропин, платифиллин, беллоид, белласпон
- 7.4. антидепрессанты
 - 7.4.1. трициклические: амитриптиллин. мелипрамин 7.4.2. четырёх циклические: людиомил
- 7.5. седативные: валериана, ново-пассит
- 7.6. транквилизаторы: бензодиазепины
- 8. Средства, применяемые при нервно-мышечных заболеваниях:
 - 8.1. улучшающие нервно-мышечную проводимость: антихолинестеразные - розерин, неостигмин
 - 8.2. способствующие восстановлению миелина: витамины группы В, берлитион, фосфаден, лецитин

- 8.3. улучшающие метаболизм мышц: витамин E, ретаболил, комплексы аминокислот
- 8.4. антиглутаматные при болезнях мотонейрона: релутек
- 8.5. инсулиноподобный фактор роста нейронов
- Средства. применяемые при аутоиммунных и демиелинизирующих заболеваниях нервной системы:
 - 9.1. кортикостероиды: преднизолон, дексаметазон, метилпред
 - 9.2. цитостатики: циклофосфамид, азатиоприн
 - 9.3. плазмаферез
 - 9.4. гипосенсебилизирующие: тавегил, супрастин, перитол
 - 9.5. способствующие восстановлению миелина
 - 9.6. иммуномодуляторы: Т-активин
- Средства, применяемые при герпетических поражениях нервной системы:
 - 10.1. противовирусные: зовиракс, вальтрекс, ацикловир
- Средства, воздействующие на миофасциальные и невралгические боли (в т.ч. при головных болях напряжения):
 - 11.1. миорелаксанты: сирдалуд, миолостан
 - 11.2. нестероидные противовоспалительные средства: ортофен
 - 11.3. антипароксизмальные (финлепсин)
- Средства, применяемые при мышечных дистониях и гиперкинезах:
 - 12.1. воздействующие на мышечный тонус: сирдалуд, баклофен
 - 12.2. бензодиазепины: сибазон, реланиум, транксен
 - 12.3. ГАМК-содержащие: фенибут

НЕВРОЛОГИЯ В СХЕМАХ И ТАБЛИЦАХ

(под редакцией проф. Е.Г. Дубенко)
Руководство для студентов и врачей-интернов

Составители

Дубенко Евгений Григорьевич Григорова Ирина Анатольевна Морозова Ольга Григорьевна Волошина Наталья Петровна Бобин Владимир Владимирович Браславец Анатолий Яковлевич Сало Владимир Иванович Ескин Александр Растиславович Тихонова Людмила Владимировна Каук Оксана Ивановна Лещенко Константин Азариевич Товажнянская Елена Леонидовна Короленко Олег Михайлович Тесленко Ольга Александровна Феклина Ирина Владимировна Сердюк Юлия Александровна Завальная Елена Павловна Кубрак Инга Станиславовна Возницына Ксения Борисовна Михайлов Алексей Борисович

Компьютерная верстка Л.А Силаева

Подп. к печ. Формат А5. Бумага газетная. Ризография. Усл. печ. л. 4,5. Уч.-изд. л.4 ,3. Тираж 300 экз. Зак. №